412	OH	O Me Me CF <sub>3</sub>
413	OH	OMe OMe
414	D H	CF <sub>3</sub> F
415	OH CI	CF <sub>3</sub>
416	OH	CF <sub>3</sub> CI O=S CI O
417	OH	CI CF <sub>3</sub>
4 1 8	OH CI	CF <sub>3</sub>
419	OH	F <sub>3</sub> C H O OH

<del></del>		
4 2 0	OH	F CF <sub>3</sub>
421	OH	O N H Me
4 2 2	OH	CONH <sub>2</sub>
423	OH	CONHMe
4 2 4	OH	Me Me Me
4 2 5	OH CI	Me
4 2 6	OH CI	Me Me
4 2 7	OH	Me Me
4 2 8	OH	Me Me

4 2 9	OH CI	OCF <sub>3</sub>
430	OH	
431	OH	OCF <sub>3</sub>
4 3 2	OH	CI
434	2 H	Me Me Me
434	OH	Me Me
435	OH	
436	OH	Me Me

437	OH	Me O Me
438	OH	CI
439	OH	O Me Me
4 4 0	OH	OCF <sub>3</sub>
4 4 1	OH CI	Me
4 4 2	OH	Me
4 4 3	OH CI	
4 4 4	OH CI	
445	OH	OMe OMe CN

4 4 6	OH	°
4 4 7	OH	Me O CI
4 4 8	OH CI	CN
4 4 9	OH	OCF <sub>3</sub>
450	OH	CN
451	OH CI	200
4 5 2	OH CI	CI
453	OH CI	Me Me Me

454	OH	Me Me Me OH
455	OH CI	Me
4 5 6	OH	Me
457	OH C	CI
4 5 8	OH	Me CN
4 5 9	OH CI	
4 6 0	OH CI	O F F
461	OH CI	O F F F
462	OH	SCF <sub>3</sub>

463	OH	OCF <sub>3</sub>
464	OH	0 F
465	OH	
466	OH	OCF <sub>3</sub>
467	OH	F
468	OH CI	
469	OH CI	Br F
4 7 0	OH CI	SO <sub>2</sub> Me SO <sub>2</sub> Me

471	OH	Me O OH N H CI
472	OH	O F F F F F F F F F F F F F F F F F F F
473	OH	CI
474	OH CI	F Br
475	OH CI	O
476	OH CI	F <sub>3</sub> C CF <sub>3</sub> H CI
477	OH	CI
478	OH	Me Me

4 7 9	OH	CN
480	OH	CN
481	OH CI	OMe
482	OH CI	CO <sub>2</sub> Et
483	OH	SCF <sub>3</sub>
484	OH CI	SCF <sub>3</sub>
4 8 5	OH CI	SO <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
486	OH CI	F <sub>F</sub>
487	OH	Н

488	ОН	
400		Me
	CI	Me
489	OH	OMe
490	OH	
4 9 1	OH	ОМе
492	OH CI	H Me
493	OH	SO <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>
494	OH CI	CI CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
495	OH CI	NO <sub>2</sub>
496	OH	F

497	OH	O F F
498	OH	OH CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
499	OH	SMe
500	OH	SO₂Me
5 0 1	OH	Me
502	OH	S N Me
503	OH	0
504	OH	H O Me

505	OH	O N
5 0 6	OH	Me Me Me
5 0 7	OH	O Me
508	OH CI	Me CI
509	OH CI	SO <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>
5 1 0	OH	SO <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
511	OH	OCF <sub>3</sub>
5 1 2	OH CI	O Me Me
513	OH	CI

5 1 4	OH	O
515	OH	OEt F NO <sub>2</sub>
5 1 6	OH CI	Ме
517	OH	O Me
518	OH	F
519	OH NO <sub>2</sub>	F
520	OH	Me
5 2 1	OH	Me

5 2 2	OH CF <sub>3</sub>	
5 2 3	OH CF <sub>3</sub>	
5 2 4	OH	
5 2 5	OH $O=S-NH$ $O=S-NH$ $O=F_3$ $F_3C$	CF <sub>3</sub>
5 2 6	OH CI	CF <sub>3</sub>
5 2 7	OH	CF <sub>3</sub>
5 2 8	OH F	CF <sub>3</sub>
5 2 9	OH CI	Me Me NH <sub>2</sub>

5 3 0	ОН	CN
	CI	OCF <sub>3</sub>
5 3 1	OH CI	CF <sub>3</sub>
5 3 2	OH	CF <sub>3</sub> OMe
5 3 3	OH	CF <sub>3</sub>
5 3 4	OH	N CI
5 3 5	Me OH	CF <sub>3</sub>
5 3 6	Me OH Me Br	CF <sub>3</sub>
5 3 7	Me Br	CF <sub>3</sub>

538	OH CI	N CF3
5 3 9	OH	CF <sub>3</sub> N Me Me
5 4 0	OH Br	CF <sub>3</sub>
541	OH	N CI
5 4 2	OH	CF <sub>3</sub>
5 4 3	OH	CF <sub>3</sub>
5 4 4	OH	CF <sub>3</sub>

545	OH OH	CF <sub>3</sub>
5 4 6	2 ————9	N F F
5 4 7	CI	CF <sub>3</sub>
5 4 8	OH CI	CF <sub>3</sub>
5 4 9	OH CI	OMe
5 5 0	OH	CF <sub>3</sub>
5 5 1	OH	F F F
5 5 2	OH Br Br	CF <sub>3</sub>

化合物番号	A O	Х	E
5 5 3	НО		CF <sub>3</sub>
5 5 4	OH CI	∕~ N ′	Me Me
5 5 5	OH CI	N H	Me Me

一般式 (I) で表される化合物は、例えば、以下に示した方法によって製造する ことができる。

# <方法1>

一般式(I)において、Xが-CONH-(窒素上の水素原子は置換されていて もよい)で表される化合物は、例えば、反応工程式1に示す方法によって製造す ることができる。

### 反応工程式1

(式中、A、環 Z 及びE は、一般式(I)における定義と同意義であり、 $A^{101}$ は水素原子又はヒドロキシ基の保護基(好ましくは、メチル基等のアルキル基;ベンジル基等のアラルキル基;アセチル基;メトキシメチル基等のアルコキシアルキル基;トリメチルシリル基等の置換シリル基)を表し、R 及び $R^{101}$ は水素原子、 $C_1 \sim C_6$ のアルキル基等を表し、 $E^{101}$ は、一般式(I)の定義におけるE 又はE の前駆体を表し、G はヒドロキシ基、ハロゲン原子(好ましくは、塩素原子)、炭化水素ーオキシ基(好ましくは、ハロゲン原子で置換されていてもよいアリールーオキシ基)、アシルーオキシ基、イミドーオキシ基等を表す)

### (第1工程)

カルボン酸誘導体(1)とアミン(2)とを脱水縮合させることにより、アミド (3) 製造することができる。この反応は、酸ハロゲン化剤又は脱水縮合剤の存在下、塩基の存在又は非存在下、無溶媒又は非プロトン性溶媒中0 $^{\circ}$ ~180 $^{\circ}$ 0 の反応温度で行われる。

この反応は、酸ハロゲン化剤又は脱水縮合剤の存在下、塩基の存在又は非存在下、 無溶媒又は非プロトン性溶媒中 0  $\mathbb{C}$   $\sim$  1 8 0  $\mathbb{C}$  の反応温度で行われる。

酸ハロゲン化剤としては、例えば、塩化チオニル、臭化チオニル、塩化スルフリ

ル、オキシ塩化リン、三塩化リン、五塩化リンなどを挙げることができ、A<sup>101</sup>が水素原子の場合には三塩化リンが、A<sup>101</sup>がアセチル基等の場合にはオキシ塩化リンが好ましい。脱水縮合剤としては、例えば、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、ジフェニルホスホリルアジドなどを挙げることができる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N,Nージエチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。非プロトン性溶媒としてはジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、ベンゼン、トルエン、モノクロロベンゼン、の一ジクロロベンゼン、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンなどを挙げることができ、酸ハロゲン化剤の存在下に反応を行う場合には、特に、トルエン、モノクロロベンゼン、の一ジクロロベンゼンが好ましい。

また、例えば、「ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)」,(米国),1998年,第41巻,第16号,p. 293 9-2945に記載の方法及びこれらに準じた方法により、予めカルボン酸から酸塩化物を製造、単離し、次いで $E^{101}$ を有するアミンと反応させることにより目的とするアミドを製造することもできる。

Gがヒドロキシ基である場合の好適な反応条件として、例えば、「アーキブ・デア・ファルマツィー (Archiv der Pharmazie)」、(ドイツ)、1998年、第331巻、第1号、p.3-6.に記載された反応条件を用いることができる。

カルボン酸誘導体(1)及びアミン(2)の種類は特に限定されず、文献公知の 製造方法を適宜参照しつつ新規に合成するか、あるいは市販の試薬を入手して上 記反応に用いることができる。

### (第2工程)

アミド(3)が保護基を有する場合及び/又は官能基修飾に有利な置換基(例えば、アミノ基及びその保護体若しくは前駆体;カルボキシ基及びその保護体若し

くは前駆体;ヒドロキシ基及びその保護体若しくは前駆体など)を有する場合、 この工程で脱保護反応及び/又は官能基修飾反応を行うことにより最終目的物で ある化合物(4)を製造することができる。該反応は、種々の公知の方法を用い ることができ、脱保護反応及び官能基修飾反応としては、例えば、セオドラ・W.・ グリーン (Theodora W. Green), ピーター・G.・M.・ブッツ (Peter G. M. Wuts) 編「プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシズ (Protective Groups in Organic Syntheses)」, (米国), 第3版, ジョン・ウィリー・アンド・ サンズ・インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年4月;「ハンドブック・ オブ・リエージェンツ・フォー・オーガニック・シンセシス (Handbook of Reagents for Organic Synthesis)」、(米国)、全4巻、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ・ インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年6月, 等に記載の方法を;官能 基修飾反応としては、例えばリチャード・F.・ヘック (Richard F. Heck) 著「パ ラジウム・リエージェンツ・イン・オーガニック・シンセシス (Palladium Reagents in Organic Syntheses)」, (米国), アカデミック・プレス (Academic Press), 1 985年; 辻二郎 (J. Tsuji) 著「パラジウム・リエージェンツ・アンド・カタリ スツ:イノベーションズ・イン・オーガニック・シンセシス (Palladium Reagents and Catalysts: Innovations in Organic Synthesis)」, (米国), ジョン・ウィリ ー・アンド・サンズ・インク (John Wiley & Sons, Inc.), 1999年, 等に記 載の方法を用いることができる。

上記方法は、Xが他の連結基(例えば、 $-SO_2NH-$ 、-NHCO-、 $-NHSO_2-$ 、 $-CONHCH_2-$ 、 $-CONHCH_2CH_2-$ 、 $-CONHCH_2CONHCH_2CH_2-$ 、 $-CONHCH_2CONHNHCH_2-$ 、-COO-、 $-CONHNHCH_2-$ 、-COO-、 $-CONHNHCH_2-$ 、-COO-、 $-CONHNHCH_2-$ 、-COO-  $-CONHNHCH_2-$  -COO-  $-CONHNHCH_2-$  -COO- -COO-  $-CONHNHCH_2-$  -COO- -COO-  $-CONHNHCH_2-$  -COO- -COO-  $-CONHNHCH_2-$  -COO- -C

一般式(I)において、Xが式: $-CONHCH_2-$ (該基上の水素原子は置換されていてもよい)である場合、Tミン(2)のかわりに式: $H_2N-CH_2-E^{101}$ (式中、 $E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるTミンを用いることに

より、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式: $-CONHCH_2CH_2-$ (該基上の水素原子は置換されていてもよい)である場合、Tミン(2)のかわりに式: $H_2N-CH_2$   $CH_2-E^{101}$ (式中、 $-E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるTミンを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式:  $-SO_2NH$ -である場合、カルボン酸誘導体(1)のかわりに式:  $A^{101}$ -O-(環Z) $-SO_2C1$ (式中、 $A^{101}$ 及び環Zは上記定義と同義である)で表されるスルホン酸クロリドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式: -NHCO-である場合、式:  $A^{101}-O$ -(環 Z)  $-NH_2$ (式中、 $A^{101}$ 及び環Zは上記定義と同義である)で表されるアミンと、式:  $E^{101}$ -COOH(式中、 $-E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるカルボン酸若しくは式:  $E^{101}$ -COCl(式中、 $-E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるカルボン酸クロリドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式:  $-NHSO_2-$ (該連結基は置換基を有していてもよい)である場合、式: HO-(環Z)  $-NH_2$ (式中、環Zは上記定義と同義である)で表されるアミンと式:  $\mathbf{E}^{101}-SO_2C1$ (式中、 $\mathbf{E}^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるスルホン酸クロリドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式:-CONHNHCO-である場合、式:HO-(環Z) $-CONHNH<math>_2$ (式中、環Zは上記定義と同義である)で表されるヒドラジドと式: $\mathbf{E}^{101}-\mathbf{COC}$ 1(式中、 $-\mathbf{E}^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるカルボン酸クロリドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式:-COO-である場合、アミン(2)のかわりに式: $HO-E^{101}$ (式中、 $E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるフェノー

ル誘導体を用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式(I)において、Xが式:-CONHNH-である場合、Tミン(2)のかわりに式: $H_2N-NH-E^{101}$ (式中、 $E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるヒドラジンを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。一般式(I)において、Xが式: $-CONHCH_2CONH-$ (該連結基は置換基を有していてもよい)である場合、Tミン(2)のかわりに式: $H_2N-CH_2CONH-E^{101}$ (式中、 $E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるTミンを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

ここで、式: $H_2N-CH_2CONH-E^{101}$ で表されるアミンは、例えば、アミン (2) EN-保護アミノ酸 (具体例:N-(tert-ブトキシカルボニル) クリシン) を上記方法1に記載された方法で縮合した後、脱保護反応を行うこと により製造することができる。

一般式(I)において、Xが下記式:

(該連結基は置換基を有していてもよい)である場合、下記式:

(式中、環 Z は上記定義と同義である)

で表されるアミン式と、式: $E^{101}-COOH$ (式中、 $E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるカルボン酸若しくは式: $E^{101}-COC1$ (式中、 $E^{101}$ は上記定義と同義である)で表されるカルボン酸クロリドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

ここで、下記式:

で表されるアミンは、例えば、反応工程式1-2に示す方法によって製造することができる。

反応工程式1-2

(式中、環 Z は上記定義と同義である)

アセトフェノン (19) をブロモ化することにより、ブロモアセトフェノン (20) を製造することができる。

この反応は、ブロモ化剤の存在下、溶媒中、0  $\mathbb{C}$  ないし1 0  $\mathbb{C}$  の反応温度で行われる。

ブロモ化剤としては、例えば、フェニルトリメチルアンモニウムトリブロミドを 好適に用いることができる。

反応溶媒としては、反応を阻害しない溶媒であればいかなるものでもよく、例えば、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒を用いることができる。

次いでブロモアセトフェノン (20) とチオウレアを反応することによりアミン (21) を製造することができる。

この反応は、溶媒中、0℃ないし120℃の反応温度で行われる。

反応溶媒としては、反応を阻害しない溶媒であればいかなるものでもよく、例えばエタノール等のアルコール系溶媒を用いることができる。

### <方法2>

反応工程式2

(式中、A、環Z及びEは、一般式(I)における定義と同意義である)

まず、アルデヒド(5)とアミン(6)とを脱水縮合させることにより、式(7)のイミン誘導体を製造することができる。この反応は、脱水剤の存在下又は非存在下において、溶媒中で0C~100Cの反応温度で行われる。脱水剤としては無水硫酸マグネシウム、モレキュラーシーブなどを挙げることができる。溶媒としては非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、メタノール、エタノール等が好ましい。

上記方法は、Xが他の連結基(例えば、-CONHN=CH-、-CH=NNH CO-、-CHNNH-;該連結基上の水素原子は置換されていてもよい)である場合においても、原料を適切に組み合わせることによって適用可能である。

一般式(I)において、Xが式: -CONHN=CH-である場合、式: HO-(環Z) $-CONHNH<math>_2$ (式中、環Zは上記定義と同義である)で表されるヒドラジドと式: E-CHO(式中、Eは上記定義と同義である)で表されるアルデヒドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式 (I) において、Xが式: -CH=NNHCO-である場合、式: HO-(環Z) -CHO(式中、環Zは上記定義と同義である)で表されるアルデヒドと式:  $E-CONHNH_2$ (式中、Eは上記定義と同義である)で表されるヒドラジドを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

一般式 (I) において、Xが式: -CH=NNH-である場合、式: HO-(環 Z) -CHO(式中、環 Z は上記定義と同義である)で表されるアルデヒドと式:  $E-NHNH_2$ (式中、E は上記定義と同義である)で表されるヒドラジンを用いることにより、目的とする化合物を製造することができる。

次いで、イミン誘導体(7)を還元することにより目的化合物である(8)を製造することができる。この反応は、還元剤の存在下に溶媒中で0 $^{\circ}$ ~100 $^{\circ}$ の反応温度で行われる。還元剤としては水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウムなどを挙げることができる。溶媒としては非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1,4 $^{\circ}$ ジオキサン、メタノール、エタノール等が好ましい。またこの反応は、接触水素添加法によっても行われる。触媒としてはパラジウム炭素、白金炭素、水酸化パラジウム、パラジウムブラックなどを挙げることができる。溶媒としては非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1,4 $^{\circ}$ ジオキサン、メタノール、エタノール、水等が好ましい。反応は0 $^{\circ}$ ~20 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0

### <方法3>

一般式(I)において、Xが-CH=CH-(該連結基上の水素原子は置換されていてもよい)で表される化合物は、例えば、反応工程式3-1、又は反応工程式3-2に示す方法によって製造することができる。

# 反応工程式3-1

(式中、環 Z 及び E は、一般式(I)における定義と同意義であり、 $W^{301}$  は、O, O' ージー炭化水素 - ホスホノ基又はトリアリールホスホニウム基を表す)アルデヒド(9-1)とリン化合物(10-1)とを脱水縮合させることにより、目的化合物である(11)を製造することができる。この反応は、塩基存在下、溶媒中で 0  $\mathbb{C}$   $\sim$  溶媒沸点の反応温度で行われる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N, N - ジェチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。溶媒としては、非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1, 4 - ジオキサン、メタ

ノール、エタノール、水等が好ましい。 反応工程式3-2

(式中、環 Z 及び E は、一般式 ( I ) における定義と同意義であり、W<sup>302</sup>は、 ハロゲン原子 (好ましくは沃素原子、臭素原子)、(トリフルオロメタンスルホニル) オキシ基などを表す)

ハロゲン化物(9-2)とスチレン誘導体(10-2)とを遷移金属錯体触媒の存在下、カップリング反応させることにより、目的化合物である(11)を製造することができる。この反応は、遷移金属錯体触媒の存在下、配位子及び/又は塩基の存在又は非存在下、溶媒中で0 $\mathbb C$ ~溶媒沸点の反応温度で行われる。遷移金属錯体触媒としては、例えば、酢酸パラジウム、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム等のパラジウム系触媒が挙げられる。配位子としては、例えば、トリフェニルホスフィン等のホスフィン系配位子が挙げられる。塩基としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N,Nージエチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。溶媒としては、非反応性の溶媒が挙げられるが、N,Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等が好ましい。

## <方法4>

一般式(I)において、Xが一COCH=CH-Dび一 $COCH_2CH_2-CH_2-CH_2$ に該連結基上の水素原子は置換されていてもよい)で表される化合物は、例えば、反応工程式4に示す方法によって製造することができる。

#### 反応工程式4

まず、ケトン(12)とアルデヒド(13)とを脱水縮合させることにより、目

(式中、環Z及びEは、一般式(I)における定義と同意義である)

的化合物であるエノン(14)を製造することができる。この反応は、塩基の存在下、溶媒中で0℃~溶媒沸点の反応温度で行われる。塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N,Nージエチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、メタノール、エタノール、水等が好ましい。次いで、エノン(14)を還元することにより目的化合物である(15)を製造することができる。この反応は、還元剤の存在下に溶媒中で0℃~100℃の反応温度で行われる。還元剤としては水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウムなどを挙げることができる。溶媒としては非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、メタノール、エタノール等が好ましい。またこの反応は、接触水素添加法によっても行われる。触媒としてはパラジウム炭素、白金炭素、水酸化パラジウム、パラジウムブラックなどを挙げることができる。溶媒としては非反応性の溶媒が挙げるれるが、テトラヒドロフラン、1,

## <方法5>

一般式(I)において、Xが-NHCONH-(該連結基上の水素原子は置換されていてもよい)で表される化合物は、例えば、反応工程式5に示す方法によって製造することができる。

4-ジオキサン、メタノール、エタノール、水等が好ましい。反応は0  $\mathbb{C}$   $\sim$  2 0

0℃の反応温度、水素圧は常圧又は加圧下で行われる。

#### 反応工程式5

(式中、環Z及びEは、一般式(I)における定義と同意義である)

まず、アミン(16)とイソシアネート(17)とを反応させることにより、目的化合物であるウレア(18)を製造することができる。この反応は、塩基の存在又は非存在下、溶媒中で0 $^{\circ}$ ~溶媒沸点の反応温度で行われる。塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の無機塩基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、N,Nージエチルアニリン等の有機塩基が挙げられる。非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、メタノール、エタノール、水等が好ましい。<

一般式 (I) において、Xが式:  $-CONHNHCH_2-$ (該連結基は置換基を有していてもよい)で表される化合物は、例えば、反応工程式 6 に示す方法によって製造することができる。

# 反応工程式6

OH O 
$$V$$
  $E$  (23) OH O  $H$   $N$   $E$  (24)

(式中、環Z及びEは上記定義と同義であり、Vはハロゲン原子等の脱離基を表す)

ヒドラジド (22) とベンジル誘導体 (23) を反応させることにより、目的と するヒドラジド (24) を製造することができる。

この反応は、塩基の存在又は非存在下、溶媒中、0℃ないし180℃の反応温度で行われる。

塩基としては、例えば、ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を好適に用い

ることができる。

反応溶媒としては、反応を阻害しない溶媒であればいかなるものでもよく、例えば、ジクロロメタン等のハロゲン系溶媒;テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;トルエン等の炭化水素系溶媒を用いることができる。

## <方法7>

一般式(I)において、Xが式:

で表される化合物は、例えば、反応工程式7に示す方法によって製造することができる。

## 反応工程式7

ここで、下記式:

(式中、環 Z 及び E は上記定義と同義である)

アルデヒド(9-1)と3-ベンジルチアゾリジン-2,4-ジオン誘導体(25)を反応させることにより、目的とする5-(ベンジリデン)-3-ベンジルチアゾリジン-2,4-ジオン誘導体(26)を製造することができる。この反応は、触媒の存在下、溶媒中、0  $\mathbb C$  ないし180  $\mathbb C$  の反応温度で行われる。触媒としては、例えば、ピペリジン/酢酸の混合物を好適に用いることができる。反応溶媒としては、反応を阻害しない溶媒であればいかなるものでもよく、例えば、トルエン等の炭化水素系溶媒を用いることができる。

(式中、Eは上記定義と同義である)

で表される3 ーベンジルチアゾリジンー2, 4 ージオン誘導体は、例えば、反応 工程式7-1 に示す方法によって製造することができる。

反応工程式7-1

(式中、E及びVは上記定義と同義である)

この反応は、塩基の存在下、溶媒中、0℃ないし180℃の反応温度で行われる。 塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基;ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を好適に用いることができる。

反応溶媒としては、反応を阻害しない溶媒であればいかなるものでもよく、例えば、水;エタノール等のアルコール系溶媒;ジクロロメタン等のハロゲン系溶媒;テトラヒドロフラン等のエーテル系溶媒;N,Nージメチルホルムアミド等のアミド系溶媒を用いることができる。

以上のような方法で製造された一般式(I)で表される化合物は、当業者に周知の方法、例えば、抽出、沈殿、分画クロマトグラフィー、分別結晶化、懸濁洗浄、再結晶などにより、単離、精製することができる。また、本発明化合物の薬理学的に許容される塩、並びにそれらの水和物及び溶媒和物も、それぞれ当業者に周

知の方法で製造することができる。

本明細書の実施例には、一般式(I)に包含される代表的化合物の製造方法が具体的に説明されている。従って、当業者は、上記の一般的な製造方法の説明及び実施例の具体的製造方法の説明を参照しつつ、適宜の反応原料、反応試薬、反応条件を選択し、必要に応じてこれらの方法に適宜の修飾ないし改変を加えることによって、一般式(I)に包含される化合物をいずれも製造可能である。

一般式(I)で示される化合物はAP-1及びNFATの活性化を阻害する作用を有しており、その作用に基づいて、炎症性サイトカイン産生遊離抑制作用を発揮できる。従って、本発明の医薬は、AP-1及びNFATの活性化を阻害する作用に基づいて、腫瘍壊死因子(TNF)、インターロイキン-1、インターロイキン-2、インターロイキン-6、インターロイキン-8、顆粒球コロニー刺激因子、インターフェロン $\beta$ 、細胞接着因子であるICAM-1やVCAM-1及びELAM-1、ニトリックオキシド合成酵素、主要組織適合抗原系クラスI、主要組織適合抗原系クラスII、 $\beta$ 2-マイクログロブリン、免疫グロブリン軽鎖、血清アミロイドA、アンジオテンシノーゲン、補体B、補体C4、 $\alpha$ 0-my  $\alpha$ 0、HIVの遺伝子由来の転写産物、HTLV-1の遺伝子由来の転写産物、シミアンウイルス40の遺伝子由来の転写産物、サイトメガロウイルスの遺伝子由来の転写産物、カイトメガロウイルスの遺伝子由来の転写産物、カイトメガロウイルスの遺伝子由来の転写産物、カイトスガロウイルスの遺伝子由来の転写産物がらなる群より選ばれる1又は2以上の物質の遺伝子の発現を抑制できる。また、上記の医薬は、AP-1及びNFAT活性化に起因する疾患の予防及び/又は治療のための医薬として有用である。

より具体的には、本発明の医薬は、次に示すようなAP-1及び/又はNFAT の活性化、及びそれに起因する炎症性サイトカイン遊離が関与していると考えられる疾患、例えば慢性関節リウマチ、変形性関節症、全身性エリテマトーデス、全身性強皮症、多発性筋炎、シェーグレン症候群、血管炎症候群、抗リン脂質抗体症候群、スティル病、ベーチェット病、結節性動脈周囲炎、潰瘍性大腸炎、クローン病、活動性慢性肝炎、糸球体腎炎などの自己免疫疾患、慢性腎炎、慢性膵

炎、痛風、アテローム硬化症、多発性硬化症、動脈硬化、血管内膜肥厚、乾癬、 乾癬性関節炎、接触性皮膚炎、アトピー性皮膚炎、掻痒、花粉症等のアレルギー 疾患、喘息、気管支炎、間質性肺炎、肉芽腫を伴う肺疾患、慢性閉塞性肺疾患、 慢性肺血栓塞栓症、炎症性大腸炎、インスリン抵抗性、肥満症、糖尿病とそれに 伴う合併症(腎症、網膜症、神経症、高インスリン血症、動脈硬化、高血圧、末 梢血管閉塞等)、高脂血症、網膜症等の異常血管増殖を伴った疾患、肺炎、アル ツハイマー症、脳脊髄炎、てんかん、急性肝炎、慢性肝炎、薬物中毒性肝障害、 アルコール性肝炎、ウイルス性肝炎、黄疸、肝硬変、肝不全、心房粘液腫、キャ ッスルマン症候群、メサンギウム増殖性腎炎、腎臓癌、肺癌、肝癌、乳癌、子宮 癌、膵癌、その他の固形癌、肉腫、骨肉腫、癌の転移浸潤、炎症性病巣の癌化、 癌性悪液質、癌の転移、急性骨髄芽球性白血病等の白血病、多発性骨髄腫、レン ネルトリンパ腫、悪性リンパ腫、癌の抗癌剤耐性化、ウイルス性肝炎および肝硬 変等の病巣の癌化、大腸ポリープからの癌化、脳腫瘍、神経腫瘍、サルコイドー シス、エンドトキシンショック、敗血症、サイトメガロウイルス性肺炎、サイト メガロウイルス性網膜症、アデノウイルス性感冒、アデノウイルス性プール熱、 アデノウイルス性眼炎、結膜炎、エイズ、ぶどう膜炎、歯周病、その他バクテリ ア・ウイルス・真菌等感染によって惹起される疾患または合併症、全身炎症症候 群等の外科手術後の合併症、経皮的経管的冠状動脈形成術後の再狭窄、虚血再灌 流障害等の血管閉塞開通後の再灌流障害、心臓または肝臓または腎臓等の臓器移 植後拒絶反応及び再灌流障害、掻痒、脱毛症、食欲不振、倦怠感、慢性疲労症候 群などの疾患の予防及び/又は治療に有用である。また、炎症性サイトカインが 破骨細胞の分化と活性化に関与していることから、本発明の医薬は、骨粗鬆症、 骨癌性疼痛等の代謝性骨疾患などの予防及び/又は治療にも有用である。移植前 臓器保存時の臓器の劣化を防ぐ用途にも利用可能である。

本発明の医薬の有効成分としては、一般式 (I)で表される化合物及び薬理学的 に許容されるそれらの塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる 群から選ばれる物質の1種又は2種以上を用いることができる。本発明の医薬と

しては上記の物質自体を用いてもよいが、好適には、本発明の医薬は有効成分である上記の物質と1又は2以上の薬学的に許容される製剤用添加物とを含む医薬組成物の形態で提供される。上記医薬組成物において、製剤用添加物に対する有効成分の割合は、1重量%から90重量%程度である。

本発明の医薬は、例えば、顆粒剤、細粒剤、散剤、硬カプセル剤、軟カプセル剤、 シロップ剤、乳剤、懸濁剤、又は液剤などの経口投与用の医薬組成物として投与 してもよいし、静脈内投与、筋肉内投与、若しくは皮下投与用の注射剤、点滴剤、 坐剤、経皮吸収剤、経粘膜吸収剤、点鼻剤、点耳剤、点眼剤、吸入剤などの非経 口投与用の医薬組成物として投与することもできる。粉末の形態の医薬組成物と して調製された製剤を用時に溶解して注射剤又は点滴剤として使用してもよい。 医薬用組成物の製造には、固体又は液体の製剤用添加物を用いることができる。 製剤用添加物は有機又は無機のいずれであってもよい。すなわち、経口用固形製 剤を製造する場合は、主薬に賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢 剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、 散剤、カプセル剤などの形態の製剤を調製することができる。用いられる賦形剤 としては、例えば、乳糖、蔗糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、デンプン、 タルク、ソルビット、結晶セルロース、デキストリン、カオリン、炭酸カルシウ ム、二酸化ケイ素などを挙げることができる。結合剤としては、例えば、ポリビ ニルアルコール、ポリビニルエーテル、エチルセルロース、メチルセルロース、 アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルセルロ ース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、クエン酸カルシウム、デキストリ ン、ペクチンなどを挙げることができる。滑沢剤としては、例えば、ステアリン 酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化直物油などを 挙げることができる。着色剤としては、通常医薬品に添加することが許可されて いるものであればいずれも使用することができる。矯味矯臭剤としては、ココア 末、ハッカ脳、芳香酸、ハッカ油、龍脳、桂皮末などを使用することができる。 これらの錠剤、顆粒剤には、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティ

ングを付することができる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤等を添加することができる。

経口投与のための液体製剤、例えば、乳剤、シロップ剤、懸濁剤、液剤の製造には、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば水又は植物油を用いることができる。この製剤には、不活性な希釈剤以外に、補助剤、例えば湿潤剤、懸濁補助剤、甘味剤、芳香剤、着色剤又は保存剤を配合することができる。液体製剤を調製した後、ゼラチンのような吸収されうる物質のカプセル中に充填してもよい。非経口投与用の製剤、例えば注射剤又は坐剤等の製造に用いられる溶剤又は懸濁剤としては、例えば、水、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ベンジルアルコール、オレイン酸エチル、レシチンを挙げることができる。坐剤の製造に用いられる基剤としては、例えば、カカオ脂、乳化カカオ脂、ラウリン脂、ウィテップゾールを挙げることができる。製剤の調製方法は特に限定されず、当業界で汎用されている方法はいずれも利用可能である。

注射剤の形態にする場合には、担体として、例えば、水、エチルアルコール、マクロゴール、プロピレングリコール、クエン酸、酢酸、リン酸、乳酸、乳酸ナトリウム、硫酸及び水酸化ナトリウム等の希釈剤;クエン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム及びリン酸ナトリウム等のpH 調整剤及び緩衝剤;ピロ亜硫酸ナトリウム、エチレンジアミン四酢酸、チオグリコール酸及びチオ乳酸等の安定化剤等が使用できる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するために十分な量の食塩、ブドウ糖、マンニトール又はグリセリンを製剤中に配合してもよく、通常の溶解補助剤、無痛化剤又は局所麻酔剤等を使用することもできる。

軟膏剤、例えば、ペースト、クリーム及びゲルの形態にする場合には、通常使用される基剤、安定剤、湿潤剤及び保存剤等を必要に応じて配合することができ、常法により成分を混合して製剤化することができる。基剤としては、例えば、白色ワセリン、ポリエチレン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導体、ポリエチレングリコール、シリコン及びベントナイト等を使用することができる。保存剤としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安

息香酸プロピル等を使用することができる。貼付剤の形態にする場合には、通常の支持体に上記軟膏、クリーム、ゲル又はペースト等を常法により塗布することができる。支持体としては、綿、スフ及び化学繊維からなる織布又は不織布;軟質塩化ビニル、ポリエチレン及びポリウレタン等のフィルム又は発泡体シートを好適に使用できる。

本発明の医薬の投与量は特に限定されないが、経口投与の場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として通常0.01~5,000mgである。この投与量を患者の年令、病態、症状に応じて適宜増減することが好ましい。前記一日量は一日に一回、又は適当な間隔をおいて一日に2~3回に分けて投与してもよいし、数日おきに間歇投与してもよい。注射剤として用いる場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として0.001~100mg程度である。

# 実施例

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の 実施例に限定されることはない。実施例中、化合物番号は上記の表において示し た化合物の番号と対応させてある。また、本実施例中には、市販の試薬を購入し そのまま試験に供した化合物が含まれる。そのような化合物については、試薬の 販売元及びカタログに記載されているコード番号を示す。

例1:化合物番号1の化合物の製造

アルゴン雰囲気下、5ーブロモサリチル酸(217mg, 1mmol)、3, 5ービス(トリフルオロメチル)ベンジルアミン(243mg, 1mmol)、4ージメチルアミノピリジン(12mg, 0.1mmol)、テトラヒドロフラン(10ml)の混合物に1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド塩酸塩(以下、WSC・HClと略す;192mg, 1mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去

して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して標題化合物の白色固体(244.8mg, 55.4%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  4. 69 (2H, d, J=5.7Hz), 6. 93 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 56 (1H, dd, J=8.7, 2.4 Hz), 8. 02 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 06 (3H, s), 9. 41 (1H, t, J=5.7Hz), 12. 13 (1H, s).

例2:化合物番号2の化合物の製造

(1) 2-アセトキシーN-(2-フェネチル) ベンズアミド

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 09 (3H, s), 2. 92 (2H, t, J = 6.8Hz), 3. 71 (2H, q, J=6.8Hz), 6. 32 (1H, br s), 7. 07 (1H, dd, J=8.4, 1.2Hz), 7. 23-7. 35 (6H, m), 7. 44 (1H, ddd, J=8.0, 7.6, 1.6Hz), 7. 7 3 (1H, dd, J=7.6, 1.6Hz).

以下の実施例において例 2 (1)の製造法が引用されている場合、塩基としては、 ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、 ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、ベンゼン等の溶媒を単独若しくは混合し て用いた。

(2) 2-ヒドロキシ-N- (2-フェネチル) ベンズアミド 2-アセトキシ-N- (2-フェネチル) ベンズアミド (155.5mg) にメ

タノール (5 m L)、2 規定水酸化ナトリウム (0.1 m L)を加え、室温で30分間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣を結晶化 (ジクロロメタン/ヘキサン)して標題化合物の白色固体 (106.9 mg, 80.7%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 86 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 52 (1H, q, J=7.6Hz), 6. 84-6. 88 (2H, m), 7. 18 -7. 31 (5H, m), 7. 37 (1H, ddd, J=8.4, 7.2, 1.6 Hz), 7. 80 (1H, dd, J=8.4, 1.6Hz), 8. 84 (1H, s), 12. 51 (1H, s).

以下の実施例において例 2 (2) の方法が引用されている場合、塩基としては、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

(3) 5-ブロモー2-ヒドロキシ-N-(2-フェネチル) ベンズアミド (化 合物番号 2)

2-ヒドロキシ-N-(2-フェネチル)ベンズアミド(79.6mg, 0.3mmo1)に四塩化炭素(5mL)、鉄粉(0.03g)、臭素( $25\mu1$ , 0.48mmo1)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を亜硫酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製して標題化合物の白色粉末(62mg, 58.7%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 85 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 52 (1H, q, J=7.6Hz), 6. 87 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 18-7. 31 (5H, m), 7. 52 (1H, dd, J=8.8, 2.4Hz), 8. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 90 (1H, s), 12. 51 (1

H, s).

例3:化合物番号3の化合物の製造

5-ブロモサリチル酸(109mg, 0.5mmo1)、2-アミノー5-(モルホリノ)カルボニルインダン(141mg, 0.5mmo1)、トリエチルアミン( $70\mu$ L, 0.5mmo1)のジクロロメタン(5mL)溶液に、WSC・HC1(96mg, 0.5mmo1)を添加し、40Cで1.5時間加熱攪拌した。冷却後、酢酸エチルで希釈し、2規定塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ジクロロメタン:メタノール=19:1)で精製し、標題化合物の白色結晶(26mg, 11.9%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 66 (1H, dd, J=16. 2, 7. 2 Hz), 2. 82 (1H, dd, J=16. 2, 7. 2Hz), 3. 16-3. 2 5 (2H, m), 3. 43-3. 86 (8H, m), 4. 79-4. 92 (1H, m), 6. 88 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 14-7. 15 (3H, m), 7. 46 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 74 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 84 (1H, d, J=2. 4Hz).

[2-アミノー5-(モルホリノ) カルボニルインダン: 「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ビュレティン (Chemical and Pharmaceutical Bulletin)」,2000年、第48巻、p. 131参照]

例4:化合物番号4の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Apin Chemicals社

カタログコード番号: N 0100D

例5:化合物番号5の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Specs社

カタログコード番号:AI-233/31581024

例6:化合物番号6の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Maybridge社

カタログコード番号: RJC 00106

例7:化合物番号7の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Maybridge社

カタログコード番号: BTB 13230

例8:化合物番号8の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Maybridge社

カタログコード番号: BTB 114482

例9:化合物番号9の化合物の製造

5-クロロサリチルアルデヒド(313 mg,2 mm o 1)、4-クロロベンジルトリフェニルフォスフォニウムクロリド(847 mg,2 mm o 1)をN,Nージメチルホルムアミド(20 mL)に溶解し、炭酸カリウム(1.382 g,10 mm o 1)を水(10 mL)に溶かして加え、5 時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を2 規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して標題化合物の灰白色固体(44.6 mg,8.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  5. 04 (1H, s), 6. 74 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 05 (1H, d, J=16. 5Hz), 7. 10 (1H, dd, J=8. 4, 2. 4Hz), 7. 26 (1H, d, J=16. 5Hz), 7. 33 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 45 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 49 (1H, d, J=2. 4Hz).

例10:化合物番号10の化合物の製造

(1) 5-プロモ-N- (3, 5-ジクロロフェニル)-2-メトキシベンゼンスルホンアミド

5ーブロモー2ーメトキシベンゼンスルホニルクロリド(857mg, 3mm o 1)をジクロルメタン(6mL)に溶解し、氷冷、アルゴン雰囲気下に3,5ージクロロアニリン(510mg,3.15mmo1)、ピリジン(261mg,3.3mmo1)のジクロルメタン(2mL)を滴下、次いで室温で6時間攪拌した。反応混合物をジクロルメタンで希釈し2規定塩酸,水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をnーヘキサンー酢酸エチル晶析して、標題化合物の白色結晶(900mg,73.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  4. 03 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 01 (2H, d, J=1. 8Hz), 7. 07-7. 08 (1H, m), 7. 24 (1H, brs), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 99 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) 5-ブロモ-N-(3, 5-ジクロロフェニル)-2-ヒドロキシベンゼンスルホンアミド(化合物番号10)

5-ブロモ-N-(3, 5-ジクロロフェニル)-2-メトキシベンゼンスルホンアミドの白色結晶(206 m g, 0. 5 m m o 1)、沃化リチウム(134 m g, 1 m m o 1)、2, 4, 6 - コリジン(5 m L)の混合物をアルゴン雰囲気下に 30分間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却した後、2 規定塩酸にあけて酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し,無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をn-~キサン-酢酸エチルで晶析して標題化合物の白色結晶(90 m g, 45. 3%)を得た。

mp 158-159°C.

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  6.92 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 11 (2H, d, J=2.1Hz), 7.21-7.22 (1H, m), 7.62

(1 H, dd, J = 8.7, 2.7 Hz), 7.80 (1 H, d, J = 2.4 Hz),10.70 (1 H, br), 11.37 (1 H, br).

例11:化合物番号11の化合物の製造

2-アミノフェノール(120mg, 1.1mmol)をジクロロメタン(5mL)に溶解し、氷冷、アルゴン雰囲気下に3,5ービス(トリフルオロメチル)ベンゾイルクロリド(300mg, 1.1mmol)のジクロルメタン(3mL)溶液、ピリジン(0.5mL)を滴下し、次いで室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノール(5mL)に溶解し、2規定水酸化ナトリウム(0.1mL, 0.2mmol)を滴下し、次いで室温で30分攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、標題化合物の淡桃色結晶(288mg,73.6%)を得た。

mp 183℃ (dec.).

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 83 (1H, td, J=8. 0, 1. 2Hz), 6. 93 (1H, dd, J=8. 0, 1. 2Hz), 7. 08 (1H, td, J=8. 0, 1. 6Hz), 7. 50 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 35 (2H, s), 9. 61 (1H, s), 10. 15 (1H, s).

例12:化合物番号12の化合物の製造

2ーアミノー4ークロロフェノール(316mg, 2.2mmol)、トリエチルアミン(243mg, 2.4mmol)をジクロルメタン(8mL)に溶解し、氷冷、アルゴン雰囲気下に3,5ージクロロベンゾイルクロリド(419mg,2mmol)のジクロルメタン(2mL)溶液を滴下し、次いで室温で15時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカ

ゲルカラムクロマトグラフィー  $(n-\alpha+ + \nu)$ : 酢酸エチル=3:1) で精製し、 淡褐色固体を得た。これを $n-\alpha+ + \nu$ -酢酸エチルで加熱還流下に懸濁洗浄して 標題化合物の白色結晶  $(205\,\mathrm{mg},\ 32.4\%)$  を得た。

mp 251-252 °C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 93 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 11 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 67 (2H, d, J=2.7 Hz), 7. 86-7. 87 (1H, m), 7. 97 (1H, d, J=1.8Hz), 9. 85 (1H, s), 10. 03 (1H, s).

例13:化合物番号13の化合物の製造

2-アミノ-4-クロロフェノール(287 mg, 2 mm o 1)、3,5-ジクロロベンゼンスルホニルクロリド(540 mg, 2.2 mm o 1)をジクロルメタン(4 mL)に溶解し、氷冷、アルゴン雰囲気下にピリジン(1 mL)を滴下し、次いで室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(<math>n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1→1:1)で精製し、赤褐色固体を得た。これをn-ヘキサン-酢酸エチル晶析して標題化合物の微褐色結晶(445 mg, 63.1%)を得た。

mp 190-191°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO- $d_{6}$ ):  $\delta$  6. 68 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 08 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 70 (2H, d, J=1.8Hz), 7. 95-7. 96 (1H, m), 10. 00 (1H, s), 10. 06 (1H, s).

例14:化合物番号14の化合物の製造

(1) 4 - ブロモー 2 - [(3, 5 - ジクロロフェニルイミノ) メチル] フェノール

5-ブロモサリチルアルデヒド (1.01g, 5mmol), 3, 5-ジクロロア

ニリン(810mg, 5mmol)、エタノール(25mL)の混合物をアルゴン雰囲気下に1時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却後、析出した結晶を濾取して、標題化合物の橙色結晶(1.52g, 88.2%)を得た。

mp 161-163°C.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  6. 94 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 16 (2H, d, J=1.8Hz), 7. 30-7. 31 (1H, m), 7. 47-7. 53 (2H, m), 8. 51 (1H, s).

(2) N- [(5-ブロモ-2-ヒドロキシフェニル) メチル]-3, 5-ジクロロアニリン (化合物番号14)

4-プロモー 2- [(3,5-ジクロロフェニルイミノ)メチル]フェノール(1.04g,3mmol)をテトラヒドロフラン(12mL)及びエタノール(6mL)に溶解し、氷冷、アルゴン雰囲気下に水素化ホウ素ナトリウム(113mg,3mmol)を添加し、次いで室温で12時間攪拌した。反応混合物にアセトン(10mL)を添加し、減圧下に濃縮して得られた残渣に水を加えてジクロルメタンで抽出した。ジクロルメタン層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、淡黄色粘稠性物質を得た。これをn-ヘキサンで結晶化して標題化合物の白色結晶(971mg,93.3%)を得た。

mp 125-126°C.

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  4. 31 (2H, s), 6. 64 (2H, d, J=1.8Hz), 6. 74-6. 77 (1H, m), 6. 84-6. 85 (1H, m), 7. 30-7. 34 (2H, m).

例15:化合物番号15の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S3203-5

例16:化合物番号16の化合物の製造

5-クロロサリチル酸(173~mg, 1mmo1)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)-N-メチルアニリン(243mg, 1mmo1)、三塩化リン(44μ1, 0.5mmo1)、モノクロロベンゼン(5mL)の混合物をアルゴン雰囲気下に3時間加熱還流した。反応混合物を室温まで冷却した後、n-ヘキサン(50mL)を添加し、析出した粗結晶を濾取して酢酸エチル(50mL)に溶解した。酢酸エチル溶液を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、標題化合物の白色結晶(75mg, 18.9%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  3. 57 (3H, s), 6. 59 (1H, d, J = 2. 4Hz), 6. 94 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 21 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 58 (2H, s), 7. 80 (1H, s), 10. 00 (1H, brs).

以下の実施例において例 1 6 の方法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、三塩化リンを用いた。また、反応溶媒としては、モノクロロベンゼン、トルエン等の溶媒を用いた。

例17:化合物番号17の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び7 ートリフルオロメチルー1,2,3,4 ーテトラヒドロキノリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:42.0%

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 08 (2H, m), 2. 92 (2H, t, J = 6. 6Hz), 3. 95 (2H, t, J=6. 6Hz), 6. 91-6. 94 (2H, m), 7. 14 (1H, s), 7. 32-7. 35 (2H, m), 7. 40 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 10. 06 (1H, s).

例18:化合物番号18の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシナフタレン-1-カルボン酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:51.2%

mp 246-248°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 26 (1H, d, J=9.3Hz), 7. 31-7. 37 (2H, m), 7. 44-7. 50 (1H, m), 7. 65-7. 68 (1H, m), 7. 85-7. 90 (4H, m), 10. 23 (1H, s), 10. 74 (1H, s).

例19:化合物番号19の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシナフタレン-2-カルボン酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.3%

mp 254-255°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 34-7. 39 (3H, m), 7. 49 -7. 54 (1H, m), 7. 76-7. 79 (1H, m), 7. 89 (2H, d, J=1. 8Hz), 7. 92 (1H, m), 8. 39 (1H, s), 10. 75 (1H, s), 11. 01 (1H, s).

例20:化合物番号20の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S01361-8

例21:化合物番号21の化合物の製造

原料として、1ーヒドロキシナフタレン-2ーカルボン酸、及び3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.5%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  7. 51 (1H, d, J=9.0Hz), 7.

60 (1H, td, J=7.8, 0.9Hz), 7.70 (1H, td, J=7.8, 0.9Hz), 7.89 (1H, s), 7.93 (1H, d, J=8.4Hz), 8.09 (1H, d, J=9.0Hz), 8.33 (1H, d, J=8.7Hz), 8.51 (2H, s), 10.92 (1H, s), 13.36 (1H, s).

例22:化合物番号22の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S58026-0

例23:化合物番号23の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S63263-5

例24:化合物番号24の化合物の製造

 $5-\rho$ ロロー 2-ヒドロキシニコチン酸( $174 \,\mathrm{mg}$ ,  $1 \,\mathrm{mmo}$  1)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン( $275 \,\mathrm{mg}$ ,  $1.2 \,\mathrm{mmo}$  1),ピリジン( $316 \,\mathrm{mg}$ ,  $4 \,\mathrm{mmo}$  1)をテトラヒドロフラン( $20 \,\mathrm{mL}$ )及びジクロルメタン( $10 \,\mathrm{mL}$ )に溶解し,オキシ塩化リン( $0.112 \,\mathrm{ml}$ ,  $1.2 \,\mathrm{mmo}$  1)を添加し,次いで室温で  $2 \,\mathrm{em}$  間攪拌した。反応混合物を酢酸エチル( $100 \,\mathrm{mL}$ )及び  $0.2 \,\mathrm{規定塩酸}$ ( $100 \,\mathrm{mL}$ )にあけ, $30 \,\mathrm{dm}$  攪拌したあとにセライトろ過紙、濾液の水層を酢酸エチルで抽出した。合わせた酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し,無水硫酸マグネシウムで乾燥した後溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー( $10 \,\mathrm{mmo}$ )で精製し、淡黄色固体を得た。これをエタノールで加熱還流下に懸濁洗浄して標題化合物の白色結晶( $183 \,\mathrm{mg}$ , 47.6%)を得た。

融点:>270℃

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 83 (1H, s), 8. 15 (1H, d, J=3. 3Hz), 8. 36 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 40 (2H, s),

12.43 (1H, s).

以下の実施例において例24の製造法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤と しては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。また、反 応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは 混合して用いた。

例25:化合物番号25の化合物の製造

原料として、5-クロロー2-ヒドロキシニコチン酸、及び2-クロロー5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例24と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 42. 9%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 52 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 3 9 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 96 (1H, d, J=2. 1Hz), 12. 76 (1H, s), 13. 23 (1H, s).

例26:化合物番号26の化合物の製造

原料として、5-クロロー2-ヒドロキシニコチン酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例24と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.1%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 29 (18H, s), 7. 18 (1H, t, J=1.8Hz), 7. 52 (2H. d, J=1.8Hz), 8. 07 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 35 (1H, d, J=3.3Hz), 11. 92 (1H, s), 13. 10 (1H, s).

例27:化合物番号27の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシピリジン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例24と同様にして、標題化合物を得た。 収率:45.0%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7. 40 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8H z), 7. 46 (1H, dd, J=8. 4, 4. 2Hz), 7. 68 (1H, s), 8. 16 (1H, dd, J=4. 2, 1. 2Hz), 8. 25 (2H, s), 10. 24 (1H, s), 11. 42 (1H, s).

例28:化合物番号28の化合物の製造

アルゴン雰囲気下、3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニルイソシアネート(255mg,1.0mmo1)をテトラヒドロフラン(5mL)に溶解し、6ークロローオキシインドール(184mg,1.1mmo1)のテトラヒドロフラン(5ml)溶液、トリエチルアミン(0.3mL)を加え、室温で4時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して標題化合物の桃色固体(172.2mg,40.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 97 (2H, s), 7. 29 (1H, d d, J=8. 1, 2. 1Hz), 7. 41 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 8 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 93 (1H, s).

例29:化合物番号29の化合物の製造

原料として、3-ヒドロキシキノキサリン-2-カルボン酸、及び3,5-ビス (トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 2. 7%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 40-7. 45 (2H, m), 7. 69 (1H, td, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 90-7. 93 (2H, m), 8. 41 (2H, s), 11. 64 (1H, s), 13. 02 (1H, s).

例30:化合物番号30の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Sigma-Aldrich社

カタログコード番号: S83846-2

例31:化合物番号31の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Maybridge社

カタログコード番号: RDR 01818

例32:化合物番号32の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び1-ナフチルアミンを用いて例16と 同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.0%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 0 9 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 51-7. 61 (4H, m), 7. 85 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 9 6 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 9 9-8. 0 5 (2H, m), 8. 1 3 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 88 (1H, s), 12. 31 (1H, s).

例33:化合物番号33の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-メトキシー2-ナフチルアミンを 用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:84.3%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 99 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 39-7. 45 (1H, m), 7. 48-7. 54 (2H, m), 7. 83 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 00 (1H, s), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 0 (1H, d, J=7. 8Hz), 10. 54 (1H, s), 11. 88 (1H, s).

例34:化合物番号34の化合物の製造

(1) 2-アセトキシー5-クロロ安息香酸

5-クロロサリチル酸 (13.35g,77mmol)、無水酢酸 (20mL) の

混合物に濃硫酸(0.08 m L)をゆっくり滴下した。反応混合物が固化した後、 氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をnーヘキサンで懸 濁洗浄して、標題化合物の白色結晶(15.44g,93.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 25 (3H, s), 7. 27 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8.7Hz), 7. 72 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 89 (1H, d, J=2.7Hz), 13. 47 (1H, s).

(2) 2-アセトキシ-5-クロローN-(1-メトキシナフタレン-3-イル)ベンズアミド(化合物番号34)

原料として、2-アセトキシ-5-クロロ安息香酸、及び4-メトキシ-2-ナフチルアミンを用いて例24と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.9% 赤色固体

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 23 (3H, s), 3. 96 (3H, s), 7. 23 (1H, d, J=1. 2Hz), 7. 34 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 40 (1H, dt, J=8. 1, 1. 2Hz), 7. 50 (1H, dt, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 67 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 82 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 02 (1H, s), 8. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 10. 58 (1H, s).

例35:化合物番号35の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノー4, 5, 6, 7-テトラヒドロベンゾ [b] チオフェンー3-カルボン酸 エチルエステルを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:49.6%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 74 (4H, br), 2. 63 (2H, br), 2. 75 (2H, br), 4. 30 (2H, q, J=7. 2Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 5

0 (1 H, d d, J=8. 7, 3. 0 H z), 7. 9 2 (1 H, d, J=3. 0 H z), 1 2. 2 3 (1 H, s), 1 3. 0 7 (1 H, s).

例36:化合物番号36の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-アミノ-5-フェニルピラゾール を用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 9.2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 98 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 01 (1H, s), 7. 35 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 46 (2H, t, J=7.6Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 74 -7. 76 (2H, m), 8. 19 (1H, s), 10. 86 (1H, s), 12. 09 (1H, s), 13. 00 (1H, brs).

例37:化合物番号37の化合物の製造

(1) 2-アミノー4、5-ジエチルオキサゾール

プロピオイン (1.03g, 8.87mmol)をエタノール (15mL)に溶かし、シアナミド (0.75g, 17.7mmol) デトリウムエトキシド (1.21g, 17.7mmol)を加え、室温で3.5時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ジクロロメタン:メタノール=9:1)で精製して標題化合物の黄色アモルファス (369.2mg, 29.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 04 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 06 (3H, t, J=7.5Hz), 2. 20 (2H, q, J=7.5Hz), 2. 43 (2H, q, J=7.5Hz), 6. 15 (2H, s).

(2) 2-rセトキシー5-ブロモーN-(4, 5-ジエチルオキサゾールー2-イル) ベンズアミド

原料として、2-アセトキシ-5-ブロモ安息香酸、及び2-アミノ-4,5-ジエチルオキサゾールを用いて例24と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 22.0%

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 22 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 2 3 (3H, t, J=7. 5Hz), 2. 38 (3H, s), 2. 48 (2H, q, J=7. 5Hz), 2. 57 (2H, q, J=7. 5Hz), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 32 (1H, s), 11. 40 (1H, br).

[2ーアセトキシー 5ーブロモ安息香酸: 「ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・メディシナルケミストリー (Europian Journal of Medicinal Chemistry)」,1996年,第31巻,p. 861-874を参照し、原料として、5ーブロモサリチル酸、及び無水酢酸例を用いて34(1)と同様の操作を行って得た。]

(3) 5-ブロモ-N- (4, 5-ジエチルオキサゾール-2-イル) -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号 37)

原料として、2-アセトキシ-5-プロモ-N-(4,5-ジエチルオキサゾール-2-イル)ベンズアミドを用いて例2(2)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:70.2%

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  : 1. 25 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 26 (3H, t, J=7.5Hz), 2. 52 (2H, q, J=7.5Hz), 2. 60 (2H, q, J=7.5Hz), 6. 84 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8.7, 3.0Hz), 8. 17 (1H, d, J=3.0 Hz), 11. 35 (1H, br), 12. 83 (1H, br).

例38:化合物番号38の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー4, 5 ージフェニルオキサゾールを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 32.6%

融点:188-189℃

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7.

40-7. 49 (6H, m), 7. 53-7. 56 (2H, m), 7. 59-7. 63 (3H, m), 8. 01 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 80 (2H, brs).

[2-アミノー4,5-ジフェニルオキサゾール:「ツォーナル・オルガニッシェスコイ・キミー:ロシアン・ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (Zhournal Organicheskoi Khimii: Russian Journal of Organic Chemistry)」, (ロシア), 1980年,第16巻, p. 2185参照]

例39:化合物番号39の化合物の製造

(1) 2-アミノ-4, 5-ビス (フランー2-イル) オキサゾール フロイン (0.50g, 2.60mmol) をエタノール (15ml) に溶かし、シアナミド (218.8mg, 5.20mmol)、ナトリウムエトキシド (530.8mg, 7.80mmol) を加え、室温で2時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=1:1→1:2) で精製して標題化合物の黒褐色結晶 (175.0mg, 31.1%) を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 59 (1H, dd, J=3. 3, 2. 1Hz), 6. 62 (1H, dd, J=3. 3, 2. 1Hz), 6. 73 (1H, dd, J=3. 3, 0. 6Hz), 6. 80 (1H, dd, J=3. 3, 0. 9Hz), 7. 05 (2H, s), 7. 75-7. 76 (2H, m).

(2) 5-ブロモ-N-[4, 5-ビス(フラン-2-イル)オキサゾール-2-イル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号39)

原料として、5-プロモサリチル酸、及び2-アミノー4, 5-ビス(フランー 2-イル)オキサゾールを用いて例 1 6 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。 収率:1 2 . 9 %

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 65 (1H, dd, J=3. 6, 1. 8Hz), 6. 68 (1H, dd, J=3. 6, 1. 8Hz), 6. 75 (1H,

d, J=8, 7Hz), 6. 92 (1H, dd, J=3. 6, 0. 9Hz), 6. 93 (1H, d, J=3. 3Hz), 7. 37 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7 Hz), 7. 80 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 7. 84 (1H, dd, J=1. 8, 0. 9Hz), 7. 92 (1H, d, J=3. 0Hz), 14. 88 (2H, br).

例40:化合物番号40の化合物の製造

(1) 2-rセトキシ-N-(5-トリフルオロメチル-1, 3, 4-チアジア ゾール-2-イル) ベンズアミド

原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び<math>2-アミノ-5-(トリフルオロメチル)-1, 3, 4-チアジアゾールを用いて例2(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:51.1%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 23 (3H, s), 7. 32 (1H, dd, J=8.0, 1.2Hz), 7. 45 (1H, td, J=7.6, 1.2Hz), 7. 69 (1H, td, J=8.0, 2.0Hz), 7. 87 (1H, dd, J=8.0, 2.0Hz), 13. 75 (1H, brs).

(2) 2-ヒドロキシ-N-(5-トリフルオロメチル-1, 3, 4-チアジア ゾール-2-イル) ベンズアミド(化合物番号 40)

原料として、2-アセトキシ-N-(5-トリフルオロメチル-1, 3, 4-チアジアゾール-2-イル)ベンズアミドを用いて例 2 (2)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:92.9%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 00 (1H, td, J=8. 0, 0. 8Hz), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 51 (1H, ddd, J=8. 4, 7. 6, 2. 0Hz), 7. 92 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 12. 16 (1H, br).

例41:化合物番号41の化合物の製造

原料として、5-プロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-トリフルオロメチル-1, 3, 4-チアジアゾールを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:80.2%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  7. 01 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.4Hz).

例42:化合物番号42の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-アミノ-2-クロロピリジンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.2%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 54 (1H, d, J=8.4 Hz), 7. 88 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 21 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 74 (1H, d, J=2.7Hz), 10.62 (1H, s), 11.57 (1H, s).

例43:化合物番号43の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-6-クロロ-4-メトキシピリミジンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 2. 2%、白色固体

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 3.86 (3H, s), 6.85 (1H, s), 7.01 (1H, d, J=9.0Hz), 7.47 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7.81 (1H, d, J=3.0Hz), 11.08 (1H, s), 11.65 (1H, s).

例44:化合物番号44の化合物の製造

原料として、2-アセトキシ-5-クロロ安息香酸、及び5-アミノインドール を用いて例24と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:13.3%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 20 (3H, s), 6. 41 (1H, t, J=2. 1Hz), 7. 27-7. 36 (4H, m), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 74 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 93 (1H, s), 10. 21 (1H, s), 11. 04 (1H, s).

例45:化合物番号45の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元: Peakdale社

カタログコード番号: PFC-0448

例46:化合物番号46の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノキノリンを用いて例16と 同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4.3%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 51 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 61 (1H, dt, J=7.8, 1.2Hz), 7. 70 (1H, dt, J=7.8, 1.5Hz), 7. 98 (2H, d, J=3.0Hz), 8. 01 (1H, s), 8. 82 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 80 (1H, s), 11. 74 (1H, s).

例47:化合物番号47の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-9-エチルカルバゾール を用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:64.6%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO- $d_6$ ):  $\delta$  1. 33 (3H, t, J=7.0Hz), 4. 46 (2H, q, J=7.0Hz), 7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 21 (1H, t, J=7.3Hz), 7. 45-7. 52 (2H, m), 7. 64 -7. 65 (2H, m), 7. 70 (1H, d, J=8.4, 1.9Hz), 8. 11-8. 15 (2H, m), 8. 49 (1H, d, J=1.9Hz), 10. 5

5 (1H, s), 12. 22 (1H, s).

例48:化合物番号95の化合物の製造

原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例 2 (1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。収率:84.2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 36 (3H, s), 7. 19 (1H, d d, J=8.0, 1.2Hz), 7. 39 (1H, t d, J=7.6, 1.2Hz), 7. 57 (1H, d d d, J=8.0, 7.6, 1.6Hz), 7. 65 (1H, s), 7. 83 (1H, d d, J=8.0, 1.6Hz), 8. 11 (2H, s), 8. 31 (1H, s).

例49:化合物番号48の化合物の製造

原料として、2-アセトキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(化合物番号 9 5)を用いて例 <math>2(2)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.1%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 96-7. 02 (2H, m), 7. 45 (1H, ddd, J=8. 0, 7. 2, 1. 6Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 87 (1H, dd, J=8. 0, 1. 6Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 8 0 (1H, s), 11. 26 (1H, s).

例50:化合物番号49の化合物の製造

原料として、5-フルオロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.7%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, ddd, J=9.0, 4.5, 1.2Hz), 7. 30-7. 37 (1H, m), 7. 66 (1H, ddd, J=9.0, 3.3, 1.2Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 11. 21 (1H, brs).

例51:化合物番号50の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:85.5%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7.05 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.85 (1H, s), 7.87 (1H, d, J=2.7Hz), 8.45 (2H, s), 10.85 (1H, s), 11.39 (1H, s).

例52:化合物番号51の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.5%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 6. 98 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 37 (1H, s).

この化合物は、下記製造法によっても得ることができた。

2-アセトキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)]ベンズアミド(化合物番号95;100mg,0.25mmo1)の四塩化炭素(8mL)溶液に、鉄粉(30mg,0.54mmo1)、臭素(0.02mL,0.39mmo1)を添加し、次いで<math>50℃で4時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、NaHSO $_4$ 水にあけ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して、標題化合物の白色固体(600mg, 54.9%)を得た。

例53:化合物番号52の化合物の製造

原料として、5-ヨードサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)

アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 86 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 74 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 13 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 84 (2H, s), 10. 82 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例54:化合物番号53の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.2%

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 18 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 31 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 8. 45 (2H, s), 8. 70 (1H, d, J=3.0Hz), 11. 12 (1H, s). 例 55: 化合物番号 54の化合物の製造

(1) 2ーベンジルオキシー5ーホルミル安息香酸ベンジルエステル 5ーホルミルサリチル酸(4.98g,30mmo1)、ベンジルブロミド(15.39g,90mmo1)、炭酸カリウム(16.59g,120mmo1)、メチルエチルケトン(350mL)の混合物を8時間加熱還流した。冷却後、溶媒を減圧留去し、残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製、イソプロピルエーテルで加熱還流下懸濁洗浄して、標題化合物の白色固体(5.98g,57.5%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  5. 27 (2H, s), 5. 37 (2H, s), 7. 15 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 26-7. 46 (10H, m), 7. 99 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 36 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 91 (1H, s).

(2) 2 - ベンジルオキシ-5-シアノ安息香酸ベンジルエステル

2-ベンジルオキシー5-ホルミル安息香酸ベンジルエステル(693mg, 2mmo1)、塩酸ヒドロキシルアミン(167mg, 2.4mmo1)、N-メチルピロリドン(3mL)の混合物を115℃で4時間攪拌した。反応混合物を冷却後、2規定塩酸(5mL)、水(30mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を2規定水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテルで加熱還流下懸濁洗浄して、標題化合物の白色固体(527mg, 76.7%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  5. 23 (2H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 33-7, 43 (10H, m), 7. 70 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 4Hz).

(3) 5-シアノサリチル酸

2 ーベンジルオキシー5 ーシアノ安息香酸ベンジルエステル(4 4 6 m g, 1 . 3 m m o 1),5 %パラジウムー炭素(4 5 m g)にエタノール(1 0 m L)、テトラヒドロフラン(1 0 m L)を加え、室温で2 時間水素添加した。不溶物を濾別後、溶媒を減圧留去して、標題化合物の白色固体(2 1 2 m g, 1 0 0 0 %)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 0 2 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 8 2 (1H, d d, J=8.7, 2.4Hz), 8.12 (1H, d, J=2.1Hz).

(4) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-シアノ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号54)

原料として、5-シアノサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.6%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 15 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 86 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 8. 22 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 93 (1H, s), 12. 00 (1H, brs).

例56:化合物番号55の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:54.9%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 92 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 28 (1H, dd, J=8. 7, 1. 8Hz), 7. 71 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 82 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 80 (1H, s), 11. 14 (1H, s).

例57:化合物番号56の化合物の製造

(1) 5-[(1, 1-ジメチル) エチル] サリチル酸

5-[(1, 1-ジメチル) エチル] -2-ヒドロキシベンズアルデヒド(2. 15g, 12. 1mmol)の1, 4-ジオキサン(100mL)、水(40mL)溶液に、スルファミン酸(1.76g, 18.1mmol)、リン酸ーナトリウム(7.33g, 47mmol)を加えた。この混合物に、氷冷下、亜塩素酸ナトリウム(1.76g, 15.5mmol)の水溶液(10mL)を滴下し、1時間攪拌した。次いでこの混合物に、亜硫酸ナトリウム(1.80g, 14.3mmol)を加え、30分間攪拌した。反応混合物に濃塩酸を加えpHを1とした。1, 4-ジオキサンを減圧留去して得られた残渣を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサンで懸濁洗浄して、標題化合物の白色粉末(1.81g, 77.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 26 (9H, s), 6. 90 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8.7, 2. 4Hz), 7. 75

(1 H, d, J = 2. 4 Hz), 11. 07 (1 H, brs).

(2) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5-[(1, 1-5)] ジメチル) エチル] -2-ビドロキシベンズアミド (化合物番号 5 6)

原料として、5-[(1,1-ジメチル) エチル] サリチル酸、及び3,5-ビス (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:53.8%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 30 (9H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 50 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 82 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 80 (1H, s) 11. 12 (1H, s).

例58:化合物番号78の化合物の製造

(1) 5-アセチル-2-ベンジルオキシ安息香酸 メチルエステル

5-アセチルサリチル酸 メチルエステル (13.59g,70mmol)、ベンジルブロミド (17.96g,105mmol)、炭酸カリウム (19.35g,140mmol)、メチルエチルケトン (350mL) の混合物を8時間加熱還流した。冷却後、溶媒を減圧留去し、残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をイソプロピルエーテルから再結晶して、標題化合物の白色固体 (14.20g,71.4%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 58 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 5. 27 (2H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 26-7. 43 (3H, m), 7. 47-7. 50 (2H, m), 8. 07 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2) 5-アセチル-2-ベンジルオキシ安息香酸

5-アセチルー2-ベンジルオキシ安息香酸 メチルエステル (5.69g, 20mmol)をメタノール (20mL)、テトラヒドロフラン (20mL)の混合

溶媒に溶解し、2規定水酸化ナトリウム(11mL)を滴下し、8時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に2規定塩酸を加え、ジクロロメタンで抽出した。水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をイソプロピルエーテルで洗浄して、標題化合物の白色固体(4.92g, 91.0%)を得た。  $^1H-NMR$ ( $DMSO-d_6$ ): $\delta$  2.55(3H,s),5.32(2H,s),7.30-7.43(4H,m),7.49-7.52(2H,m),8.09(1H,dd,J=9.0,2.7Hz),8.22(1H,d,J=2.4Hz).(3)5-アセチル-2-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド

原料として、5 ーアセチルー 2 ーベンジルオキシ安息香酸、及び3,5 ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例 2 4 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.1%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 57 (3H, s), 7. 11 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 05 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 96 (1H, s), 11. 97 (1H, brs).

5-アセチル-2-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(602mg,1.25mmo1)、5%パラジウム炭素(<math>60mg)にエタノール(6mL)、テトラヒドロフラン(72mL)を加え、室温で30分間水素添加した。不溶物を濾別後、溶媒を減圧留去し、残渣をn-ヘキサン-酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(230mg,4

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 59 (3H, s), 5. 35 (2H, s), 7. 32-7. 36 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 7Hz), 7.

52-7.55 (2H, m), 7.82 (1H, s), 8.16 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8.25 (1H, d, J=2.4Hz), 8.31 (2H, s), 10.89 (1H, s).

例59:化合物番号57の化合物の製造

5-アセチル-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号 78; 50. 5 mg, 0. 1 3 mm o 1)をエタノール(2 mL)に懸濁し、水素化ホウ素ナトリウム(2 3. 6 mg, 0. 6 2 mm o 1)を加え、室温で1 2 時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をイソプロピルエーテル/n -へキサンで懸濁洗浄して標題化合物の白色粉末(3 9. 7 mg, 7 8. 3 %)を得た。 $^1$  H-NMR(DMSO-d $_6$ ): $\delta$  1. 3 4(3 H, d, J = 6. 3 Hz),4. 7 1(1 H, q, J = 6. 3 Hz),5. 1 8(1 H, 5 hr s),6. 9 7(1 H, 5 H

例60:化合物番号58の化合物の製造

5-アセチル-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号 78; 100.0 mg, 0.26 mmol)をエタノール(3 mL)に溶かし、ピリジン( $45 \mu 1$ , 0.56 mmol)、Oーメチルヒドロキシルアミン塩酸塩(25.8 mg, 0.31 mmol)を加え、1時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して標題化合物の白色結晶(102.1 mg, 95.3%)を得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  2. 19 (3H, s), 3. 91 (3H, s),

7. 05 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8.7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 09 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 4 7 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 48 (1H, s).

例61:化合物番号59の化合物の製造

原料として、5-アセチル-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号78)、及びO-ベンジルヒドロキシルアミン塩酸塩を用いて060と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.9%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 24 (3H, s), 5. 20 (2H, s), 7. 04 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29-7. 47 (5H, m), 7. 76 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 07 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 87 (1H, s), 11. 47 (1H, s).

例62:化合物番号60の化合物の製造

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 12 (1H, d, J=8.7Hz), 8. 09 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 41 (1H, s), 8. 50 (1H, d, J=2.4Hz).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(2,2-ジシアノエテン-1-イル)-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号60)原料として、5-(2,2-ジシアノエテン-1-イル)-2-ヒドロキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様

の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:9.1%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7. 13 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 83 (1H, s), 8. 04 (1H, dd, J=9.0, 2.4Hz), 8. 36 (1H, s), 8. 38 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 43 (2H, s), 1 1. 43 (1H, s).

例63:化合物番号62の化合物の製造

(1) 5-[(2-シアノ-2-メトキシカルボニル) エテン<math>-1-イル] -2-ヒドロキシ安息香酸

5-ホルミルサリチル酸( $3.32\,\mathrm{mg}$ ,  $2\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$ )、シアノ酢酸メチルエステル( $1.98\,\mathrm{mg}$ ,  $2\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$ )、酢酸( $6\,\mathrm{mL}$ )の混合物にトリエチルアミン( $0.2\,\mathrm{m}\,1$ )を加え、 $5\,\mathrm{時間}$ 加熱還流した。冷却後、反応混合物を水にあけ、析出した結晶をろ取し、再結晶(n-ヘキサン)して標題化合物の淡黄色固体( $3.2.7.7\,\mathrm{mg}$ , 6.6.3%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 85 (3H, s), 7. 15 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 37 (1H, s), 8. 66 (1H, d, J=2. 4Hz).

(2)  $3-({N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] カルバモイル} -4-ヒドロキシフェニル) <math>-2-シアノアクリル酸 メチルエステル(化合物番号62)$ 

原料として、5-[(2-シアノ-2-メトキシカルボニル) エテンー1-イル] -2-ヒドロキシ安息香酸、及び<math>3, 5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率 66.3%

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 85 (3H, s), 7. 19 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 20 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 33 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 8. 50 (1H, d,

J = 2. 1 Hz), 11. 00 (1H, s), 11. 03 (1H, s).

例64:化合物番号61の化合物の製造

 $3-(\{N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル\}-4-ヒドロキシフェニル)-2-シアノアクリル酸 メチルエステル(化合物番号62;50mg,0.11mmol)をエタノール(5mL)に溶解し、2規定水酸化ナトリウム(0.11ml,0.22mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣を再結晶(酢酸エチル)して標題化合物の淡黄色固体(13.5mg,30.4%)を得た。$ 

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 12 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 94 (1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 8. 38 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 45 (2H, s), 9. 87 (1H, s), 1 1. 41 (1H, s).

例65:化合物番号63の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシー5-ヨードベンズアミド(化合物番号52;475mg,1mmo1)、スチレン(130mg,1.25mmo1)、酢酸パラジウム(4.5mg,0.02mmo1)、トリス(オルトートリル)ホスフィン(12.2mg,0.04mmo1)、ジイソプロピルアミン(388mg,3mmo1)、N,Nージメチルホルムアミド(2mL)の混合物を8時間加熱還流した。冷却後、水を加え酢酸エチルで抽出した。水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン:イソプロピルエーテル=2:1→1:1)で精製して標題化合物の淡黄色固体(173mg,38.3%)を得た。 $^1$ H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>): $\delta$ 7.04(1H,d,J=8.4Hz),7.20-7.29(3H,m),7.38(2H,t,J=7.5Hz),7.59(2H,d,J=7.5Hz),7.72(1H,dd,J=8.4,2.1Hz),

7. 86 (1H, s), 8. 07 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 33 (1H, brs).

例66:化合物番号66の化合物の製造

N- [3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシ-5-ョードベンズアミド(化合物番号52;950mg,2mmo1)、トリメチルシリルアセチレン(246mg,2.5mmo1)をトリエチルアミン(2mL)及びN,N-ジメチルホルムアミド(4mL)に溶解し、アルゴン雰囲気下にテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(23mg,0.02mmo1)、沃化第一銅(4mg,0.02mmo1)を添加し、次いで40℃で2時間攪拌した。反応混合物を室温まで冷却後、酢酸エチル(100mL)及び1規定クエン酸(100mL)にあけて攪拌し、次いでセライト濾過した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=19:1)で精製して淡橙色固体を得た。これをn-ヘキサンで結晶化して標題化合物の白色結晶(286mg,32.1%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  0. 23 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 86 (1H, s), 11. 69 (1H, s).

例67:化合物番号64の化合物の製造

Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ー2ーヒドロキシー5ー [(トリメチルシリル)エチニル]ベンズアミド(化合物番号66;233mg.0.5mmol)をメタノール(1mL)に溶解し2規定水酸化ナトリウム(1mL)を添加し、次いで室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノールー水で晶析して標題化合物の灰白色結晶(67mg,35.9%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  4. 11 (1H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 8. 46 (2H, s), 10. 86 (1H, s), 11. 62 (1H, s).

例68:化合物番号65の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号52)、及びフェニルアセチレンを用いて例66と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.8%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 06 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 42-7. 46 (3H, m), 7. 53-7. 57 (2H, m), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 06 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 94 (1H, s), 11. 64 (1H, brs).

例69:化合物番号67の化合物の製造

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 12 (1H, d, J=8.7Hz), 7.

33-7. 38 (1H, m), 7. 48 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 67
-7. 70 (2H, m), 7. 79 (1H, dd, J=8. 4, 2. 4Hz), 7.
87 (1H, s), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 49 (2H, s),
10. 92 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例70:化合物番号68の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(フェニルエチニル)ベンズアミド(化合物番号65)を用いて例 <math>58(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:86.2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 88 (4H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 15-7. 34 (6H, m), 7. 76 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 79 (1H, s), 11. 15 (1H, s).

例71:化合物番号69の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(トリフルオロメチル)安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.7%

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  7. 17 (1H, d, J=9. 0Hz) 7. 7 2-7. 75 (2H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 17 (2H, s), 8. 3 5 (1H, s) 11. 88 (1H, s).

[2ーヒドロキシー5ー (トリフルオロメチル) 安息香酸: 「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ビュレティン (Chemical and Pharmaceutical Bulletin)」、1996年、第44巻、p. 734参照]

例72:化合物番号70の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(ペンタフルオロエチル)安息香酸、及び3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、

標題化合物を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 7. 19 (1H, d, J=9.0Hz) 7. 7 0 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 7. 81 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 17 (2H, s), 8. 37 (1H, s), 11. 92 (1H, s). [2ーヒドロキシー5ー(ペンタフルオロメチル) 安息香酸: 「ケミカル・アンド・ファーマシューティカル・ビュレティン (Chemical and Pharmaceutical Bulletin)」, 1996年, 第44巻, p. 734参照]

例73:化合物番号71の化合物の製造

原料として、2-ヒドロキシ-5-(ピロール-1-イル)安息香酸、及び3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、 標題化合物を得た。

収率:57.8%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 27 (2H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 7. 10 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 29 (2H, dd, J=2. 4, 1. 8Hz), 7. 66 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 86 (1H, s), 7. 98 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 24 (1H, s).

例74:化合物番号72の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号52)、及び<math>2-チオフェンボロン酸を用いて069と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.4%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7. 08 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 14 (1H, dd, J=5. 4, 3. 6Hz), 7. 45 (1H, dd, J=3. 6, 1. 2Hz), 7. 51 (1H, dd, J=5. 1, 0. 9Hz), 7. 75 (1H, dd, J=8. 4, 2. 4Hz), 7. 59 (1H, s), 8. 08 (1 H, d, J=2. 4Hz), 8. 48 (2H, s), 10. 91 (1H, s), 11.

38 (1H, s).

例75:化合物番号73の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ヨードベンズアミド(化合物番号52)、及び<math>3-チオフェンボロン酸を用いて例69と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:38.7%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 06 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 57 (1H, dd, J=4.8, 1.5Hz), 7. 66 (1H, dd, J=4.8, 3.0Hz), 7. 81-7. 84 (2H, m), 7. 86 (1H, s), 8. 18 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 90 (1H, s), 11. 33 (1H, s).

例76:化合物番号74の化合物の製造

(1) 2-ベンジルオキシ-5-(2-ブロモアセチル)-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド

5-アセチルー2-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(例58(3)の化合物;4.81g,10mmo1)をテトラヒドロフラン(30m1)に溶解し、フェニルトリメチルアンモニウムトリブロミド(3.75g,10mmo1)を加え、室温で12時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を亜硫酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、再結晶(酢酸エチル/n-ヘキサン)して標題化合物の白色固体(2.39g,42.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  4. 91 (2H, s), 5. 36 (2H, s), 7. 32-7. 35 (3H, m), 7. 47 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 82 (1H, s), 8. 21 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 29 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 31 (2

H, s), 10. 91 (1H, s).

(2) 2-ベンジルオキシ-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -5- (2-メチルチアゾール-4-イル) ベンズアミド

2-ベンジルオキシー5-(2-ブロモアセチル)-N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド(280 m g, 0.5 m m o 1)、チオアセタミド(41 m g, 0.55 m m o 1)、炭酸水素ナトリウム(50 m g, 0.50 m m o 1)、エタノール(1.5 m 1)の組入作は、1 は関切ない

 $60\,\mathrm{mm}\,\mathrm{o}\,1$ )、エタノール( $15\,\mathrm{m}\,\mathrm{L}$ )の混合物を1時間加熱還流した。反応混合物を水にあけ、炭酸水素ナトリウムで中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー((キサン:酢酸エチル=4:1)で精製して標題化合物の白色固体( $181\,\mathrm{m}\,\mathrm{g}$ ,67.5%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 72 (3H, s), 5. 29 (2H, s), 7. 33-7. 36 (3H, m), 7. 40 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 54-7. 57 (2H, m), 7. 81 (1H, s), 7. 94 (1H, s), 8. 12 (1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 8. 27 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 31 (2H, s), 10. 86 (1H, s).

(3) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシ -5-(2-メチルチアゾール-4-イル) ベンズアミド(化合物番号 74) 2-ベンジルオキシーN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] <math>-5-(2-メチルチアゾール-4-イル) ベンズアミド(160mg,0.3 mo1)、10%Pd-C(240mg) をエタノール(10m1)に溶かし、水素雰囲気下3.5時間攪拌した。反応混合物をろ過し、ろ液を減圧留去して標題化合物の白色固体(103.4mg,79.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 72 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 85 (1H, s), 8. 01 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 42 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 50 (2H, s), 10. 96 (1H, s), 11. 40 (1H, s).

例77:化合物番号75の化合物の製造

2ーベンジルオキシー5ー (2ーブロモアセチル) -Nー [3, 5ービス (トリフルオロメチル) フェニル] ベンズアミド (例58 (3) の化合物; 280 mg, 0.5 mm o 1)、2ーアミノピリジン (51.8 mg, 0.55 mm o 1)、炭酸水素ナトリウム (50 mg, 0.6 mm o 1)、エタノール (10 mL) の混合物を2時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=1:2) で精製して白色固体 (130.3 mg)を得た。次いでこの固体 (108 mg, 0.19 mm o 1)、10% PdーC (11 mg)、エタノール (8 mL)、酢酸エチル (8 mL)の混合物を水素雰囲気下、7時間攪拌した。反応混合物をろ過し、ろ液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (nーヘキサン:酢酸エチル=1:3) で精製して標題化合物の白色固体 (18.3 mg, 20.2%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 90 (1H, dt, J=6. 6, 0. 9Hz), 7. 10 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 25 (1H, m), 7. 5 7 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 04 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 35 (1H, s), 8. 48-8. 56 (4H, m), 11. 00 (1H, s), 11. 41 (1H, s).

例78:化合物番号76の化合物の製造

(1) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ヨードー2-メトキシメトキシベンズアミド

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシ-5- ヨードベンズアミド(化合物番号52; 4.75g,  $10 \, \text{mmol}$ )、クロロメチルメチルエーテル(1.14ml,  $15 \, \text{mmol}$ )、炭酸カリウム(2.76g,  $20 \, \text{mmol}$ )、アセトン(50mL)の混合物を8時間加熱還流した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、

無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー  $(n-\alpha+ + \nu)$ :酢酸エチル=3:1)で精製し、再結晶  $(n-\alpha+ + \nu)$ で酸エチル)して標題化合物の白色固体 (3.96g,76.3%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 38 (3H, s), 5. 28 (2H, s), 7. 12 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 81 (1H, s), 7. 82 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 88 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 40 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-メトキシメトキシ-5-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ヨード-2-メトキシメトキシベンズアミド(0.20g,0.39mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド(8ml)に溶かし、トリーn-ブチル(2-ピリジル)スズ(0.13ml,0.41mmol)、ジクロロビス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム(32.1mg、0.05mmol)を加え、100℃で1.5時間攪拌した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽

1) で精製して標題化合物の白色粉末(37.9mg,20.8%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  3. 64 (3H, s), 5. 53 (2H, s),

7. 23-7. 28(1H, m), 7. 36(1H, d, J=8.7Hz), 7.

65 (1H, s), 7. 77-7. 84 (2H, m), 8. 20 (2H, s), 8.

31 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8.68-8.70 (1H, m),

8. 83 (1H, d, J = 2.4 Hz), 10. 12 (1H, s).

(3) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(ピリジン-2-イル)ベンズアミド(化合物番号76)

N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシメトキシ

-5-(ピリジン-2-イル) ベンズアミド(37.9mg,0.08mmol) にメタノール(3ml)、濃塩酸(0.5ml)を加え、2時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して標題化合物の白色粉末(16.2mg,47.2%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 33 (1H, d d d, J=7. 5, 6. 3, 1. 2Hz), 7. 86-7. 91 (2 H, m), 7. 97 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 20 (1H, d d, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 59 (1H, d, J=2. 4 Hz), 8. 64-8. 66 (1H, m), 10. 97 (1H, s), 11. 53 (1 H, s).

例79:化合物番号77の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.8%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 77 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 10 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 43 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 84 (1H, s), 10. 91 (1H, s).

例80:化合物番号79の化合物の製造

(1) 5-アセチル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル

5-アセチルサリチル酸 メチルエステル(5.00g, 25.7mmo1)、炭酸カリウム(7.10g, 51.4mmo1)、N, N-ジメチルホルムアミド(25mL)の混合物を氷浴で冷却した後、沃化メチル(2.5mL、40.1mmo1)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、塩酸で中和し、

酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣を懸濁洗浄(イソプロピルエーテル/n-ヘキサン)して標題化合物の白色結晶(5. 17g, 96.5%)を得た。  $^1H-NMR$ (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2.59 (3H, s), 3.92 (3H, s), 3.99 (3H, s), 7.04 (1H, d, J=8.7Hz), 8.12 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8.41 (1H, d, J=2.4Hz).

(2) 5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸 メチルエステル

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 22 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 5 2 (1H, m), 3. 92 (3H, s), 3. 98 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 13 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 42 (1H, d, J=2. 4Hz).

(3) 5-イソブチリルー2-メトキシ安息香酸

5ーイソブチリルー2ーメトキシ安息香酸 メチルエステル(143.1mg, 0.60mmol)をメタノール(5mL)に溶かし、2規定水酸化ナトリウム溶液(1ml)を加え、1時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を2規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して標題化合物の白色結晶(134mg,収率:定量的)を得た。

 $^{1}H-NMR (CDCl_{3}): \delta 1.22 (6H, d, J=6.9Hz), 3.5$ 

9 (1 H, m), 4. 15 (3 H, s), 7. 16 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 8. 24 (1 H, d d, J=8. 7, 2. 4 Hz), 8. 73 (1 H, d, J=2. 1 Hz).

原料として、5-イソブチリル-2-メトキシ安息香酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.4%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1. 23 (6H, d, J=6. 9Hz), 3. 6 4 (1H, m), 4. 20 (3H, s), 7. 18 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 65 (1H, s), 8. 19 (2H, s), 8. 22 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 88 (1H, d, J=2. 1Hz), 9. 98 (1H, s). (5) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-ヒドロキシー5-イソブチリルベンズアミド (化合物番号79)

5- 1 フェニル -2 ーメトキシベンズアミド(143.4 mg, 0.33 mmo1)、2,4,6- 2 リジン(3m1)、沃化リチウム(53.1mg, 0.40 mmo1)の混合物を 1 時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を 2N 塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n- 1 で精製し、結晶化(酢酸エチル/イソプロピルエーテル)して標題化合物の白色結晶(90.3mg, 65.3%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1. 12 (6H, d, J=6.9Hz), 3. 66 (1H, m), 7. 12 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 07 (1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 8. 45 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 93 (1H, s), 11. 95 (1H, b)

r s).

例81:化合物番号81の化合物の製造

原料として、4-ビドロキシイソフタル酸-1-メチルエステル、及び3, 5-ビス (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:91.5%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 85 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 02 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 46-8. 47 (3H, m), 10. 96 (1H, s), 12. 03 (1H, brs).

[4-ヒドロキシイソフタル酸-1-メチルエステル:「ジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイエティー (Journal of the Chemical Society)」, (英国), 1956年, p. 3099-3107参照]

例82:化合物番号80の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシイソフタラミン酸 メチルエステル(化合物番号81;2.85g,7mmol)をメタノール(14mL)、テトラヒドロフラン(14mL)の混合溶媒に懸濁し、2規定水酸化ナトリウム水溶液(14mL)を滴下、次いで2時間加熱還流した。冷却後、2規定塩酸(20ml)を添加し、析出した固体を濾取、水洗、乾燥して標題化合物の白色結晶(2.68g,97.4%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 10 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, s), 8. 01 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 47 (2H, s), 8. 48 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 97 (1H, s), 11. 98 (1H, brs).

以下の実施例において例82の方法が引用されている場合、塩基としては、水酸 化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、 水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合

して用いた。

例83:化合物番号82の化合物の製造

4-ヒドロキシイソフタル酸(182 mg, 1mmo1)、3, 5-ビス(トリフルオロメチル)アニリン(687 mg, 3mmo1)、三塩化リン( $87 \mu 1$ ; 1mmo1)、トルエン(10mL)を用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物の白色結晶(151 mg, 25.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 18 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 82 (1H, s), 7. 86 (1H, s), 8. 11 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 54 (2H, s), 8. 56 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 79 (1H, s), 10. 99 (1H, s), 11. 84 (1H, brs).

例84:化合物番号83の化合物の製造

水素化ナトリウム(60%;1.04g,26mmo1)をn-へキサンで洗浄してN,N-ジメチルホルムアミド(100mL)に懸濁し、氷浴で冷却しながらN-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-4-ヒドロキシイソフタラミン酸 メチルエステル(化合物番号81;8.15g,20mmo1)のN,N-ジメチルホルムアミド(100mL)溶液を滴下した。滴下終了後、室温で1時間攪拌した後、ベンジルブロミド(4.45g,26mmo1)のN,N-ジメチルホルムアミド(10mL)溶液を加え、60 $^{\circ}$ で3時間攪拌した。冷却後、反応混合物を氷水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣を再結晶(酢酸エチル/n-ヘキサン)して標題化合物の白色固体(5.38g,54.1%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 87 (3H, s), 5. 33 (2H, s), 7. 33-7. 36 (3H, m), 7. 46 (1H, d, J=8. 7Hz), 7.

53-7. 56 (2H, m), 7. 82 (1H, s), 8. 15 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 25 (1H, d, J=2. 1Hz) 8. 28 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

(2) 4-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] イソフタラミン酸

原料として、4-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] イソフタラミン酸 メチルエステルを用いて例82と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.7%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  5. 32 (2H, s), 7. 32-7. 34 (3H, m), 7. 43 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 81 (1H, s), 8. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 22 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 28 (2H, s), 10. 85 (1H, s), 13. 81 (1H, brs).

(3)  $4-ベンジルオキシ-N^3-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル<math>]-N^1$ .  $N^1-ジメチルイソフタルアミド$ 

4-ベンジルオキシ-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(242mg, 0.50mmol)、ジメチルアミン塩酸塩(41mg, 0.50mmol)、トリエチルアミン(51mg, 0.50mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に、氷冷下WSC・HCl(95mg, 0.50mmol)を加え、その後室温で3時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を希塩酸、水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:4)で精製して標題化合物の白色固体(165mg, 64.9%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 99 (6H, s) 5. 29 (2H, s), 7. 32-7. 38 (4H, m), 7. 52-7. 56 (2H, m), 7. 64 (1

H, dd, J = 8. 7, 2. 1 H z), 7. 73 (1H, d, J = 2. 1 H z), 7. 80 (1H, s), 8. 28 (2H, s), 10. 83 (1H, s).

以下の実施例において例84(3)の方法が引用されている場合、塩基としては、 ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、 ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

(4)  $N^3 - [3, 5 - \forall x (トリフルオロメチル) フェニル] <math>-4 - \forall x \in \mathbb{N}^1$ ,  $N^1 - \forall x \in \mathbb{N}^1$  (化合物番号83)

4-ベンジルオキシ-N $^3-$ [3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]  $^{\circ}-$ N $^1$ ,  $N^1-$ ジメチルイソフタルアミド(141 m g, 0.28 m m o 1)、5% P d -C(14 m g)のエタノール(5 m 1)、酢酸エチル(5 m 1)混合溶液を、水素雰囲気下、室温で1時間攪拌した。反応混合物をろ過し、ろ液を減圧留去して標題化合物の白色固体(106 m g, 91.2%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2. 98 (6H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 95 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 1. 10 (1H, brs), 11. 63 (1H, brs).

例85:化合物番号84の化合物の製造

(1) 2-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(ピペリジン-<math>1-カルボニル)ベンズアミド

原料として、4-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(例84(2)の化合物)、及びピペリジンを用いて例84(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.4%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 53-1. 70 (6H, m), 3. 44 (2 H, brs), 3. 70 (2H, brs), 5. 26 (2H, s), 7. 24 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 52-7. 58 (5H, m), 7. 66 (2H, s), 7. 74 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8.

37 (1H, d, J=2.1Hz), 10.27 (1H, s).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ -5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミド(化合物番号84)

原料として、2-ベンジルオキシ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-(ピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミドを用いて例84(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 96.3% 白色固体

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 51 (4H, brs), 1. 60-1. 65 (2H, m), 3. 47 (4H, brs), 7. 04 (1H, d, J=8. 4 Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 92 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 46 (2H, s), 10. 99 (1H, s), 11. 64 (1H, brs).

例86:化合物番号85の化合物の製造

(1) 2-ベンジルオキシー5-(4-ベンジルピペリジンー1-カルボニル) -Nー[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ベンズアミド 原料として、4-ベンジルオキシーNー[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]イソフタラミン酸(例84(2)の化合物)、及び4-ベンジルピペリジンを用いて例84(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:76.7%

<sup>1</sup>H-NMR (CD<sub>3</sub>OD): δ 1. 18-1. 38 (2H, m), 1. 67 (1 H, brs), 1. 74 (1H, brs), 1. 84-1. 93 (1H, m), 2. 60 (2H, d, J=7. 2Hz), 2. 83 (1H, brs), 3. 10 (1H, brs), 3. 78 (1H, brs), 4. 59 (1H, brs), 5. 34 (2H, s), 7. 15-7. 18 (3H, m), 7. 24-7. 28 (2H, m), 7. 4 0-7. 46 (4H, m), 7. 57-7. 63 (3H, m), 7. 65 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 96 (2H, s), 8. 05 (1H, d, J=2. 1Hz).

(2) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシ -5-(4-ベンジルピペリジン-1-カルボニル)ベンズアミド(化合物番号 85)

原料として、2 ーベンジルオキシー5 ー (4 ーベンジルピペリジンー1 ーカルボニル)-N ー [3 、5 ービス(トリフルオロメチル)フェニル ] ベンズアミドを用いて0 8 4 (4 )と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率 54.3% 白色固体

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 08-1. 22 (2H, m), 1. 59 -1. 62 (2H, m), 1. 77-1. 80 (1H, m), 2. 50-2. 55 (2H, m), 2. 87 (2H, brs), 3. 75 (1H, br), 4. 39 (1H, br), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 17-7. 20 (3H, m), 7. 28 (2H, t, J=7. 2Hz), 7. 49 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 84 (1H, s), 7. 93 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 47 (2H, s), 10. 89 (1H, s), 11. 65 (1H, s).

例87:化合物番号86の化合物の製造

(1) 2-メトキシー5-スルファモイル安息香酸

メチル 2-メトキシ-5-スルファモイルベンゾエート(4.91g,20m mo1)をメタノール(30mL)に溶解し、2規定水酸化ナトリウム溶液(30mL,60mmo1)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2規定塩酸にあけ、析出した固体をろ取して、標題化合物の白色固体(4.55g,98.3%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 3. 89 (3 H, s), 7. 30 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 7. 32 (2 H, s), 7. 92 (1 H, d d, J=8. 7, 2. 7 Hz), 8. 09 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 13. 03 (1 H, b r). (2) N-[3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] -2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド

原料として、2ーメトキシー5ースルファモイル安息香酸、及び3,5ービス(ト

リフルオロメチル) アニリンを用いて例24と同様の操作を行い、標題化合物を 得た。

収率:24.2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 97 (3H, s), 7. 38 (2H, s), 7. 39 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 96 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 43 (2H, s), 10. 87 (1H, s).

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-スルファモイルベンズアミド(442mg,1.0mmol)、沃化メチル(710mg,5.0mmol)、炭酸カリウム(415mg,3.0mmol)のアセトニトリル(10mL)懸濁液を3時間加熱還流した。反応混合液を室温まで冷却後水にあけ、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をn-ヘキサン、酢酸エチル(2:1)の混合溶媒より再結晶して標題化合物の白色固体(207mg,44.1%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 62 (6H, s), 3. 99 (3H, s), 7. 45 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 91 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz) 8. 43 (2H, s), 10. 90 (1H, s).

(4) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号86)

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-ジメチルスルファモイル-2-メトキシベンズアミドを用いて例80(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:45.5%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2. 61 (6H, s), 7. 20 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 14 (1H, d, J=2. 1Hz) 8. 45 (2H, s), 1 1. 16 (1H, s), 12. 15 (1H, br).

例88:化合物番号87の化合物の製造

(1) N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシー5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミド

Nー[3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル]ー2ーメトキシー5ースルファモイルベンズアミド(例87(2)の化合物;442mg,1mmo1)、2,5ージメトキシテトラヒドロフラン(159mg,1.2mmo1)、酢酸(5mL)の混合物を2時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:2)で精製して標題化合物の白色固体(436.5mg,88.6%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 96 (3H, s), 6. 36 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1Hz), 7. 37 (2H, dd, J=2. 4, 2. 1Hz), 7. 42 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 85 (1H, s), 8. 80 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz) 8. 18 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 38 (2H, s), 10. 92 (1H, s).

(2) N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミド(化合物番号87)

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-メトキシ-5-(ピロール-1-スルホニル)ベンズアミドを用いて例80(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.4%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6.36 (2H, dd, J=2.4, 2.

1 H z), 7. 18 (1 H, d, J=9. 0 H z), 7. 34 (2 H, d d, J=2. 4, 2. 1 H z), 7. 86 (1 H, s), 7. 99 (1 H, d d, J=9. 0, 2. 7 H z) 8. 31 (1 H, d, J=2. 7 H z), 8. 42 (2 H, s), 10. 98 (1 H, s).

例89:化合物番号88の化合物の製造

原料として、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシ-5-ニトロベンズアミド(化合物番号53)を用いて例84(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:98.0%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  4. 79 (2H, brs), 6. 76 (1H, d, J=2. 1Hz), 6. 76 (1H, s), 7. 09 (1H, dd, J=2. 1, 1. 2Hz), 7. 80 (1H, s), 8. 45 (2H, s), 10. 30 (1H, br), 10. 84 (1H, s).

例90:化合物番号89の化合物の製造

原料として、5-ジメチルアミノサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 85 (6H, s), 6. 92 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 22 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 84 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 10. 62 (1H, s), 10. 83 (1H, s).

例91:化合物番号90の化合物の製造

アルゴン雰囲気下、5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号88;364mg,1mmo1)、ピリジン(95mg,1.2mmo1)、テトラヒドロフラン(10mL)の混合物を氷冷し、ベンゾイルクロリド(155mg,1.1mmo1)を加え、1時間攪拌した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、

飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して標題化合物の白色固体(121mg, 25.7%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 51-7. 62 (3H, m), 7. 81 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 98 (2H, d, J=7.2Hz), 8. 22 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 49 (2H, s), 10. 27 (1H, s), 10. 8 9 (1H, s), 11. 07 (1H, s).

例92:化合物番号91の化合物の製造

5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号88;100.2 mg,0.28 mm o 1)をアセトニトリル(4 m 1)溶かし、<math>4-ジメチルアミノピリジン(3 m g),フェニルイソシアネート( $30 \mu 1$ ,0.28 mm o 1)を加え、60 % 5 分間攪拌した。反応混合物を濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-キサン:酢酸エチル=1:1)で精製して標題化合物の薄褐色固体(54.8 m g,41.2%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 93-6. 98 (1H, m), 6. 97 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 27 (2H, t, J=7. 8Hz), 7. 3 4-7. 46 (2H, m), 7. 50 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 83 (1H, s), 7. 88 (1H, s), 8. 47 (2H, s), 8. 56 (1H, s), 8. 63 (1H, s), 10. 87 (1H, s), 10. 89 (1H, s).

例93:化合物番号92の化合物の製造

原料として、5-アミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル] -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号88)、及びフェニルイソチオシアネートを用いて例92と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.3%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  7.00 (1 H, d, J=8.4 Hz), 7.

13 (1H, tt, J=7.5, 1.2Hz), 7.34 (2H, t, J=7.8 Hz), 7.45-7.51 (3H, m), 7.84 (1H, s), 7.87 (1H, d, J=2.7Hz), 8.47 (2H, s), 9.65 (1H, s), 9.74 (1H, s), 10.84 (1H, s), 11.32 (1H, s).

例94:化合物番号93の化合物の製造

収率:11.3%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 23 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 87 (1H, s), 8. 06 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 10 (1H, d d, J=9.0, 2.4Hz), 8. 44 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 50 (2H, s), 8. 53 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 13 (1H, s), 12. 14 (1H, br).

例95:化合物番号94の化合物の製造

収率: 7.9%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 6.87 (1H, t, J=6.0Hz), 7.22 (1H, d, J=8.7Hz), 7.21-7.23 (1H, m), 7.77 (1H, t, J=8.4Hz), 7.87 (1H, s), 7.95-7.98 (3H, m), 8.03-8.07 (4H, m), 8.47 (1H, d, J=2.4Hz), 8.49 (2H, s), 11.14 (1H, s), 12.03 (1H, br). 例 96: 化合物番号 96 の化合物の製造

N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロー2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号50;1.51g,3mmol)、ピリジン(2

85mg, 3.6mmol)をテトラヒドロフラン(6mL)に溶解し、氷冷下、アセチルクロリド(234mg, 3.3mmol)を滴下し、室温で1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に2規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をnーヘキサン/酢酸エチルから再結晶して、標題化合物の白色固体(1.06g,83.0%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 22 (3H, s), 7. 35 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 71 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 85 (1H, s), 7. 88 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 37 (2H, s), 1 1. 05 (1H, brs).

以下の実施例において例96の方法が引用されている場合、塩基としては、ピリジン、トリエチルアミン等の有機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、ベンゼン等の溶媒を用いた。

例97:化合物番号97の化合物の製造

(1) 4ーアセチルアミノー5ークロロー2ーメトキシ安息香酸 原料として、4ーアセチルアミノー5ークロロー2ーメトキシ安息香酸 メチル エステルを用いて例82と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:88.0%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2. 16 (3H, s), 3. 78 (3H, s), 7. 72 (1H, s), 7. 77 (1H, s), 9. 57 (1H, s), 12. 74 (1H, s).

(2) 4-rセチルアミノ-N-[3, 5-rビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-メトキシベンズアミド

原料として、4ーアセチルアミノー5ークロロー2ーメトキシ安息香酸、及び3,5ービス(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例24と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:23.8%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2. 17 (3H, s), 3. 89 (3H, s), 7. 77-7. 82 (3H, m), 8. 45-8. 49 (2H, m), 9. 66 (1 H, s), 10. 68 (1H, s).

(3) 4-アセチルアミノ-N-[3, 5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号97)

原料として、4-アセチルアミノ-N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-メトキシベンズアミドを用いて例80(5)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:72.8%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2. 17 (3H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 82 (1H, s), 7. 95 (1H, s), 8. 44 (2H, s), 9. 45 (1H, s), 11. 16 (1H, brs), 11. 63 (1H, brs).

例98:化合物番号98の化合物の製造

原料として、4-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:55.8%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7. 05-7. 08 (2H, m), 7. 84
-7. 87 (2H, m), 8. 45 (2H, s), 10. 84 (1H, s) 11.
64 (1H, brs).

例99:化合物番号99の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3, 5-ビス(トリフルオロメチル) -2-プロモアニリンを用いて例16と同様な操作を行い、標題化合物を得た。 収率: 14.5%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 11 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 7. 91 (1H, d, J=1.8Hz), 7. 98 (1H, d, J=2.7Hz), 9.03 (1H, d, J=1.8Hz), 11.26 (1H, brs).

例100:化合物番号100の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 3.6%

 $^{1}H-NMR$  (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  7. 03 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 4 3-7. 48 (2H, m), 6. 61 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 85 (1 H, d, J=8. 4Hz), 8. 36 (1H, br s), 8. 60 (1H, s), 11. 31 (1H, s).

例101:化合物番号101の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 24.0%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7.03 (1H, d, J=8.7Hz), 7.65 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.76 (1H, d, J=8.4 Hz), 8.03 (1H, d, J=8.1Hz) 8.11 (1H, d, J=2.7 Hz), 8.74 (1H, s), 11.02 (1H, s), 12.34 (1H, s). 例102:化合物番号102の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2,5-ビス(トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様な操作を行い、標題化合物を得た。

収率:1.5%

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ 2. 36 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (1H, s), 7. 32 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 57 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 83 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 46 (1H, s), 8. 69 (1H, s), 11. 19 (1H, s). 例103: 化合物番号103の化合物の製造

原料として、N-[2,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号<math>100)、及びアセチルクロリドを

用いて例96と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 6. 6%

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 35 (3H, s), 7. 17 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 54 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 55 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 80 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 60 (1H, s), 8. 73 (1H, s).

例104:化合物番号104の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.0%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 0 7 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 4 2 (1H, t, J=7. 5Hz), 7. 5 2 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7 Hz), 7. 74 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 77 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 9 9 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 18 (1H, d, J=8. 1Hz), 10. 76 (1H, s), 12. 22 (1H, s).

例105:化合物番号105の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-クロロ-2-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:21.5%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7.07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 5 2 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.80-7.85 (2H, m), 7.97 (1H, d, J=2.7Hz), 8.26 (1H, d, J=8.4Hz), 10.80 (1H, s), 12.26 (1H, s).

例106:化合物番号106の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3 ー (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:50.3%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 98 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 48-7. 52 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 62 (1H, t, J=8.1Hz), 7. 92-7. 96 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 20 (1H, s), 10. 64 (1H, s), 11. 60 (1H, s).

例107:化合物番号107の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-フルオロ-3-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率 71.7% 白色固体

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 07 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 46 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 52 (1H, dd, J=9.0, 2.7 Hz), 7. 58 (1H, t, J=7.2Hz), 7. 96 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 49 (1H, t, J=7.2Hz), 10. 82 (1H, s), 12. 13 (1H, brs).

例108:化合物番号108の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-フルオロ-3-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率 72.1% 白色固体

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 4 8 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 56 (1H, d, J=9. 9Hz), 7. 90 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 99-8. 03 (1H, m), 8. 21 (1H, dd, J=6. 6, 2. 4Hz), 10. 63 (1H, s), 1 1. 58 (1H, s).

例109:化合物番号109の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び4 ークロロー3 ー (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:37.4%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 73 (1H, d, J=8. 7 Hz), 7. 98 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 00 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 31 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 68 (1H, s), 11. 52 (1H, brs).

例110:化合物番号110の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-フルオロ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:62.0%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 48 (1H, dd, J=9.0, 3.0 Hz), 7. 85 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 94 (1H, dd, J=1 1.4, 2.1Hz), 7. 99 (1H, s), 10. 73 (1H, s), 11. 4 6 (1H, s).

例111:化合物番号111の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-ブロモ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 73.3%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 6. 99 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 60 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 72 (1H, s), 7. 97 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 16 (1H, s), 8. 28 (1H, s), 1 0. 69 (1H, s), 11. 45 (1H, s).

例112:化合物番号112の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-フルオロ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 77. 9%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  7.07 (1H, d, J=9.0Hz), 7.

5 2 (1 H, d d, J = 9. 0, 2. 7 H z), 7. 5 8 - 7. 6 1 (2 H, m), 7. 9 5 (1 H, d, J = 2. 7 H z), 8. 7 1 (1 H, d, J = 7. 5 H z), 1 0. 9 0 (1 H, s), 1 2. 2 3 (1 H, s).

例113:化合物番号113の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

、収率:49.1%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 09 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8.4, 2.7Hz), 7. 83 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 98 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 88 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 14 (1H, s), 12. 39 (1H, s).

例114:化合物番号114の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.2%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 56 (1H, ddd, J=8.1, 2.4, 1.2Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 83 (1H, dd, J=8.1, 1.2Hz), 8. 11 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 87 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 12 (1H, s), 12. 42 (1H, s).

例115:化合物番号115の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-ニトロ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.8%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9.0, 2.7Hz), 7. 81 (1H, d, J=2.7

Hz), 8. 23-8. 24 (2H, m), 8. 43 (1H, d, J=1. 2Hz), 11. 02 (1H, s), 11. 30 (1H, br).

例116:化合物番号116の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-ニトロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:8.1%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 08 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 73 (1H, dd, J=8.4, 1.8Hz), 7. 95 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 36 (1H, d, J=8.7Hz), 9. 01 (1H, d, J=1.8Hz), 12. 04 (1H, s), 12. 20 (1H, s).

例117:化合物番号117の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び4-シアノ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 49.7%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 99 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 60 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 92 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 16 (2H, s), 8. 42 (1H, s), 10. 93 (1H, s), 11. 36 (1H, s).

例118:化合物番号118の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチル-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.5%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 36 (3H, d, J=1. 2Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 46 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 50 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 60 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 99 (1H, d, J=7. 2Hz), 8. 00 (1H, d, J=2.

4Hz), 10. 43 (1H, s), 12. 08 (1H, s).

例119:化合物番号119の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-メチル-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:80.2%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO- $d_6$ ):  $\delta$  7. 01 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 44 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9.0, 2.7 Hz), 7. 84 (1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7. 92 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 13 (1H, d, J=2.1Hz), 10.65 (1H, s), 11.68 (1H, br).

例120:化合物番号120の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.3%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 39 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 44-7. 54 (3H, m), 7. 99 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 43 (1H, s), 10. 52 (1H, s), 12. 17 (1H, brs).

例121:化合物番号121の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-メトキシ-3-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.1%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 89 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 48 (1H, d d, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 92 (1H, d d, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 96 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 04 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 47 (1H, s), 11. 78 (1H, s).

例122:化合物番号122の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び3 ーメトキシー5 ー (トリフルオロメ チル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.8%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 85 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 57-7. 61 (2H, m), 7. 77 (1H, s), 8. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 57 (1H, s), 11. 56 (1H, s).

例123:化合物番号123の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び2 - メトキシ-5 - (トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:71.3%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 99 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 47-7. 51 (1H, m), 7. 61 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 10 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 82 (1H, d, J=2. 1Hz) 11. 03 (1H, s), 12. 19 (1H, s).

例124:化合物番号124の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:83.4%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  4. 00 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 47-7. 52 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 83 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 05 (1H, s), 12. 17 (1H, s).

例125:化合物番号125の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-メチルスルファニル-5-(トリ

フルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:79.2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 57 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 4, 1. 5Hz), 7. 63 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 00 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 48 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 79 (1H, s), 12. 26 (1H, s).

例126:化合物番号126の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ー (1 ーピロリジニル) ー 5 ー (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例 1 6 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:44.5%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO- $d_{6}$ ):  $\delta$  1. 86-1. 91 (4H, m), 3. 20 -3. 26 (4H, m), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 07 (1 H, d, J=8. 7Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 54 (1H, s), 12. 21 (1H, s).

例127:化合物番号127の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び2 - モルホリノ-5 - (トリフルオロメチル) アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.9%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 90 (4H, dd, J=4. 5, 4. 2Hz), 3. 84 (4H, dd, J=4. 8, 4. 2Hz), 7. 09 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H, s), 7. 61 (1H, dd, J=8. 4, 2. 7Hz), 8. 13 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 90 (1H, s),

11. 21 (1H, s), 12. 04 (1H, s).

例128:化合物番号128の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び4-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:75.0%、白色固体

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 74 (2H, d, J=8.7Hz), 7. 90 (1H, d, J=2.7Hz), 7. 95 (2H, d, J=9.0Hz), 10.65 (1H, s), 11.59 (1H, s).

例129:化合物番号129の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.9%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 64 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 79 (1H, dd, J=9. 0, 2.1Hz), 7. 99 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 11 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 73 (1H, d, J=9.0Hz), 11. 15 (1H, s), 12.42 (1H, s).

例130:化合物番号130の化合物の製造

原料として、5-クロロ-N-[2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)フェニル]-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号113)、及びアセチルクロリドを用いて例96と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.0%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 39 (3H, s), 7. 16 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 37 (1H, ddd, J=8. 7, 2. 4, 0. 6Hz), 7. 51-7. 56 (2H, m), 7. 97 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 85 (1H, s), 8. 94 (1H, d, J=1. 8Hz).

例131:化合物番号131の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 31.1%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 98 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 52 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 81 (1H, d, J=8. 4 Hz), 8. 21 (1H, dd, J=9. 0, 3. 3Hz), 8. 82 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 93 (1H, d, J=2. 4Hz), 12. 18 (1H, s).

例132:化合物番号132の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:15.8%

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ 2. 36 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 26-7. 31 (2H, m), 7. 37 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 56 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 65 (1H, br s), 8. 80 (1H, d, J=1. 8Hz), 11. 33 (1H, br s). 例133: 化合物番号133の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び2-クロロ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:56.4%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 77 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 20 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 52-7. 54 (3H, m), 10. 33 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例134:化合物番号134の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び4-クロロ-3-(トリフルオロメチ

ル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:70.4%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 29 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 27 (1H, ddd, J=8. 3, 2. 2, 0. 6Hz), 7. 71 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 72 (1H, d, J=8. 5Hz), 8. 02 (1H, dd, J=8. 5, 2. 5Hz), 8. 33 (1H, d, J=2. 5Hz), 10. 64 (1H, s), 11. 25 (1H, s).

例135:化合物番号135の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び4-メチル-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.7%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 29 (3H, s), 2. 42 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 1, 0. 6Hz), 7. 44 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 75 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 86 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 8. 13 (1H. d, J=2. 1Hz), 10. 50 (1H, s), 11. 42 (1H, s).

例136:化合物番号136の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-メチル-5-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.2%、白色固体

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 29 (3H, s), 2. 38 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 27 (1H, ddd, J=8. 4, 2. 4, 0. 6Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8. 1, 1. 5Hz), 7. 52 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 84 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 46 (1H, d, J=1. 5Hz), 10. 55 (1H, s), 11. 72 (1H, s).

例137:化合物番号137の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び4-メトキシ-3-(トリフルオロメチル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.1%、微黄色固体

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 35 (3H, s), 3. 89 (3H, s), 6. 88 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 1, 1. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 77 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 92 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 8. 04 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 42 (1H, s), 11. 54 (1H, s).

例138:化合物番号138の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2-メトキシ-5-(トリフルオロメ チル)アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.9%

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 35 (3H, s), 4. 02 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=9. 0Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 25-7. 28 (2H, m), 7. 36 (1H, d d d, J=8. 4, 2. 1, 0. 9Hz), 8. 65 (1H, br s), 8. 73 (1H, d, J=2. 1Hz), 11. 69 (1H, s).

例139:化合物番号139の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及びアニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:68.8%

mp 229-230 °C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 96 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 12-7. 18 (1H, m), 7. 35-7. 41 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 67-7. 71 (2H, m), 8. 08 (1H, d, J=2.7Hz), 10. 43 (1H, s), 11. 87 (1H, s).

例140:化合物番号140の化合物の製造)

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3-クロロアニリンを用いて例16と 同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 63.1%

mp 231-232°C.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 97 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 19-7. 22 (1H, m), 7. 38-7. 43 (1H, m), 7. 57-7. 63 (2H, m), 7. 91-7. 92 (1H, m), 8. 01 (1H, d, J=2.7Hz), 10. 49 (1H, s), 11. 64 (1H, s).

例141:化合物番号141の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:東京化成社

カタログコード番号: B0897

例142:化合物番号142の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ジクロロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:10.8%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO- $d_6$ ):  $\delta$  7. 08 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 24-7. 28 (1H, m), 7. 50-7. 54 (1H, m), 7. 61 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 58 (1H, d, J=2.4Hz), 11. 02 (1H, s), 12. 35 (1H, br s).

例143:化合物番号143の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,4-ジクロロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.2%

mp 249-251 °C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 97 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 57-7. 70 (3H, m), 7. 98 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 10 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 54 (1H, s), 11. 55 (1H, s).

例144:化合物番号144の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジフルオロアニリンを用いて 例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:36.3%

mp 259-261 °C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 96-7. 04 (2H, m), 7. 45 -7. 54 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 94 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 60 (1H, s) 11. 48 (1H, s).

例145:化合物番号172の化合物の製造

・原料として、O-アセチルサリチル酸クロリド、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例2(1)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:73.5%

mp 167-168°C.

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 35 (3H, s), 7. 14-7. 18 (2H, m), 7. 35-7. 40 (1H, m), 7. 52-7. 57 (3H, m), 7. 81 (1H, dd, J=7. 8, 1. 8Hz), 8. 05 (1H, brs).

例146:化合物番号145の化合物の製造

原料として、2-アセトキシ-N-(3,5-ジクロロフェニル)ベンズアミド (化合物番号172)を用いて例2(2)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:60.3%

mp 218-219°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO- $d_{6}$ ):  $\delta$  6. 95-7. 02 (2H, m), 7. 35

-7. 36 (1H, m), 7. 42-7. 47 (1H, m), 7. 83-7. 87 (3H, m), 10. 54 (1H, s), 11. 35 (1H, s).

例147:化合物番号146の化合物の製造

原料として、5-フルオロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて 例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:33.3%

mp 258-260°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 00-7. 05 (1H, m), 7. 28 -7. 37 (2H, m), 7. 63 (1H, dd, J=9. 3, 3. 3Hz), 7. 84 (2H, d, J=2. 1Hz), 10. 56 (1H, s), 11. 23 (1H, s).

例148:化合物番号147の化合物の製造

原料として、5 ークロロサリチル酸、及び3,5 ージクロロアニリンを用いて例 16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:41.2%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7.03 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 36-7.37 (1H, m), 7.48 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7.83-7.84 (3H, m), 10.56 (1H, s), 11.44 (1H, s).

例149:化合物番号148の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び3,5 - ジクロロアニリンを用いて例 16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.6%

mp 243-244 °C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 98 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 36-7. 37 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 83 (2H, d, J=1. 8Hz), 7. 95 (1H, d, J=2. 4Hz),

10. 56 (1H, s), 11. 46 (1H, s).

例150:化合物番号149の化合物の製造

原料として、5-ヨードサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:65.4%

mp 244-245°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 84 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 35-7. 37 (1H, m), 7. 72 (1H, dd, J=9. 0, 2. 1 Hz), 7. 83 (2H, d, J=1. 8Hz), 8. 09 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 55 (1H, s), 11. 45 (1H, s).

例151:化合物番号150の化合物の製造

原料として、3,5-ジブロモサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 44. 2%

mp 181-182°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 42-7. 43 (1H, m), 7. 80 (2H, d, J=1.8Hz), 8. 03 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 1 7 (1H, d, J=2.1Hz), 10. 82 (1H, s).

例152:化合物番号151の化合物の製造

原料として、4-クロロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:57.2%

mp 255-256 °C.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 7. 03-7. 06 (2H, m), 7. 34
-7. 36 (1H, m), 7. 82-7. 85 (3H, m), 10. 51 (1H, s),
11. 70 (1H, brs).

例153:化合物番号152の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:83.1%

mp 232-233°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 16 (1H, d, J=9.6Hz), 7. 37-7. 39 (1H, m), 7. 84 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 29 (1H, dd, J=9.0, 3.0Hz), 8. 65 (1H, d, J=3.0Hz), 10.83 (1H, s).

例154:化合物番号153の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:71.0%

mp 216-217°C.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 2. 28 (3H, s), 6. 90 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 7, 1. 8Hz), 7. 34-7. 36 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 85 (2H, d, J=1. 8Hz), 10. 52 (1H, s), 11. 15 (1H, s). 例155: 化合物番号154の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ジクロロアニリンを用いて 例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:29.8%

mp 230-232°C.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 3. 76 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 08 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 35-7. 36 (1H, m), 7. 40 (1H, d, J=3. 0Hz), 7. 85 (2H, d, J=1.5Hz), 10. 55 (1H, s), 10. 95 (1H, s). 例156: 化合物番号155の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,4,5-トリクロロアニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:78.6%

mp 297-299°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 98 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 7. 95 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 03 (1H, s), 10. 58 (1H, s), 11. 49 (1H, s).

例157:化合物番号156の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジクロロ-4-ヒドロキシア ニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 22.5%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  6. 96 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 7. 76 (2H, s), 8. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 10. 03 (1H, s), 10. 36 (1H, s), 11. 67 (1H, brs).

例158:化合物番号157の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,3,4,5,6-ペンタフルオロアニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.6%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 07 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 53 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 7. 91 (1H, d, J=2.7Hz), 10.38 (1H, brs), 11.74 (1H, brs).

例159:化合物番号158の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジニトロアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:32.2%

mp 258-260°C.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 6. 98-7. 02 (1H, m), 7. 59
-7. 63 (1H, m), 7. 96-7. 97 (1H, m), 8. 56-8. 58
(1H, m), 9. 03-9. 05 (2H, m), 11. 04 (1H, s), 11.
39 (1H, brs).

例160:化合物番号159の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:75.7%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1. 27 (9H, s), 1. 33 (9H, s), 7. 04 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 26 (1H, dd, J=8. 4, 2. 1Hz), 7. 35-7. 38 (2H, m), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 22 (1H, s), 12. 38 (1H, br s).

例161:化合物番号160の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び5-[(1, 1-ジメチル) エチル] -2-メトキシアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。収率: 89. 5%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1. 28 (9H, s), 3. 33 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 05 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 11 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 99 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 49 (1H,

d, J = 2. 4 H z), 10. 78 (1H, s), 12. 03 (1H, s).

例162:化合物番号161の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び3,5 - ジメチルアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:58.1%

mp 188-190°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 28 (6H, s), 6. 80 (1H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 33 (2H, s), 7. 58 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 10 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 29 (1H, s), 11. 93 (1H, brs).

例163:化合物番号162の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:34.1%

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ 1. 26 (18H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29 (1H, t, J=1. 8Hz), 7. 39 (1、dd、J=9. 0, 2. 4Hz), 7. 41 (2H, d, J=1. 5Hz), 7. 51 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 81 (1H, br s), 12. 01 (1H, s). 例 164: 化合物番号 163の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45. 2%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 30 (18H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20 (1H, t, J=1. 5Hz), 7. 56 (2H, d, J=1. 5Hz), 7. 58 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 12 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 39 (1H, s), 11. 98 (1H, s).

例165:化合物番号164の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-3, 5, 5, 8, 8-ペンタメチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:77.5%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  1. 23 (6H, s), 1. 24 (6H, s),

1. 64 (4H, s), 2. 19 (3H, s), 7. 13 (1H, d, J=9. 0 Hz), 7. 20 (1H, s), 7. 49 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 67 (1H, s), 8. 04 (1H, d, J=2. 7Hz), 10. 23 (1H, s), 12. 26 (1H, s).

例166:化合物番号165の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノビフェニルを用いて例16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:75.6%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 04 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 35-7. 44 (1H, m), 7. 45-7. 54 (5H, m), 7. 65-7. 68 (2H, m), 7. 72 (1H, dt, J=7. 2, 2. 1Hz). 7. 99 (1H, d, J=3.0Hz), 8. 03 (1H, m), 10. 50 (1H, s), 11. 83 (1H, brs).

例167:化合物番号166の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アミノ-4-メトキシビフェニル を用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:37.0%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 95 (3H, s), 7. 08 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, t, J=7. 2Hz), 7. 40-7. 50 (4H, m), 7. 62 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 00 (1H, d, J=3. 0Hz), 8. 77 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 92 (1H, s), 12. 09 (1H, s).

例168:化合物番号167の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2,5-ジメトキシアニリンを用いて 例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.7%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  3. 72 (3H, s), 3. 84 (3H, s),

6. 66 (1H, ddd, J=9.0, 3.0, 0.6Hz), 6.99-7.0
3 (2H, m), 7.58 (1H, ddd, J=9.0, 2.7, 0.6Hz),
8.10 (1H, dd, J=2.4, 0.6Hz), 8.12 (1H, d, J=3.0Hz), 10.87 (1H, s), 12.08 (1H, s).

例169:化合物番号168の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び3,5-ジメトキシアニリンを用いて 例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:40.3%

mp 207-209°C.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 3. 75 (6H, s), 6. 30-6. 32 (1H, m), 6. 94-6. 97 (3H, m), 7. 57 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 04 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 32 (1H, s), 11. 78 (1H, s).

例170:化合物番号169の化合物の製造

原料として、5-クロロサリチル酸、及び3-アセチルアニリンを用いて例16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:80.0%

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  2. 60 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 49 (1H, dd, J=9. 0, 3. 0Hz), 7. 54 (1H, t, J=8. 1Hz), 7. 76 (1H, dq, J=7. 8, 0. 9Hz), 7. 96-8. 00 (2H, m), 8. 30 (1H, t, J=1. 8Hz), 10. 56 (1H, s), 11. 75 (1H, s).

例171:化合物番号170の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び5-アミノイソフタル酸 ジメチルエステルを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:74.1%

mp 254-256℃.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  3. 92 (6H, s), 6. 97 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 60 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 24-8. 25 (1H, m), 8. 62 (2H, m), 10. 71 (1H, s), 11. 57 (1H, s).

例172:化合物番号171の化合物

本化合物は、市販化合物である。

販売元:Maybridge社

カタログ番号: RDR 01434

例173:化合物番号173の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び2,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 61.1%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  1. 27 (9H, s), 1. 33 (9H, s),

2. 28 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 24 (1H,

d, J = 2. 1 H z), 7. 27 (1 H, d, J = 2. 1 H z), 7. 32 (1 H,

d, J = 2. 4 H z), 7. 37 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 88 (1 H,

d. J = 1.5 Hz), 10. 15 (1H, s), 11. 98 (1H, br s).

例174:化合物番号174の化合物の製造

原料として、 $N-\{3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル] フェニル\}-5$  -クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号<math>162)、及びアセチルクロリドを用いて例96と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.1%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1. 34 (18H, s), 2. 36 (3H, s), 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 25 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 44 (2H, d, J=1. 2Hz), 7. 47 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 87 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 98 (1H, s).

例175:化合物番号175の化合物の製造

原料として、5-ニトロサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 46. 7%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1. 37 (18H, s), 7. 13 (1H, d, J=9.3Hz), 7. 32 (1H, t, J=1.8Hz), 7. 46 (2H, d, J=1.8Hz), 8. 07 (1H, s), 8. 33 (1H, dd, J=9.3, 2. 1Hz), 8. 59 (1H, d, J=2.4Hz), 13. 14 (1H, s). 例 176: 化合物番号 176 の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.3%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 35 (18H, s), 2. 35 (3H, s), 6. 94 (1H, d, H=8. 4Hz), 7. 23-7. 28 (2H, m), 7. 31 (1H, s), 7. 42 (1H, d, J=1. 8Hz), 7. 88 (1H, s), 11. 86 (1H, s).

例177:化合物番号177の化合物の製造

原料として、5-メトキシサリチル酸、及び3,5-ビス[(1,1-ジメチル) エチル]アニリンを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.7%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 30 (18H, s), 3. 77 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 07 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 19-7. 20 (1H, m), 7. 52-7. 54 (3H, m), 10. 33 (1H, s), 11. 44 (1H, s).

例178:化合物番号178の化合物の製造

原料として、5-0ロローNー $\{5-[(1,1-i)メチル)$ エチル]ー2ーメトキシフェニル $\}$ ー2ーヒドロキシベンズアミド(化合物番号160)、及びアセチルクロリドを用いて例96と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:87.5%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 35 (9H, s), 2. 37 (3H, s), 3. 91 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 13 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 47 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 66 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 93 (1H, s).

例179:化合物番号179の化合物の製造

原料として、5-メチルサリチル酸、及び5-[(1,1-ジメチル) エチル] -2-メトキシアニリンを用いて例 16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:84.7%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 35 (9H, s), 2. 34 (3H, s), 3. 93 (3H, s), 6. 86 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 2 4 (1H, dd, J=8. 4, 1. 8Hz), 7. 2 7 (1H, br s), 8. 48 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 61 (1H, br s), 11. 95 (1H, s).

例180:化合物番号180の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノチアゾールを用いて例16 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.0%

mp  $212^{\circ}$ C (dec.).

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  6. 94 (1H, brd, J=8.0Hz), 7. 25 (1H, brd, J=3.2Hz), 7. 56 (2H, m), 8. 05 (1H, d, J=2.8Hz).

例181:化合物番号186の化合物の製造

(1)  $2-r \le J-4-[(1, 1-\tilde{y} \ne J)] + r\tilde{y} - J$  $1-\tilde{y} = 1-\tilde{y} =$ 

チオウレア(2.35g,30.9mmol)、エタノール(30mL)の混合物を1.5時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-~キサン:酢酸エチル=2:1→1:1)で精製して標題化合物の黄白色粉末(3.99g,90.9%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ 1. 26 (9H, s), 4. 96 (2H, brs), 6. 09 (1H, s).

以下の実施例において例181(1)の方法が引用されている場合、反応溶媒と しては、エタノール等の溶媒を用いた。

(2) 2-アセトキシー5-ブロモーN-  $\{4-[(1, 1-$ ジメチル) エチル] チアゾールー2-イル $\}$  ベンズアミド

原料として、2-アセトキシー5-プロモ安息香酸、及び2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールを用いて例 24 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:59.4%

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 31 (9H, s), 2. 44 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 68 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 8. 17 (1H, d, J=2. 4Hz), 9. 72 (1H, brs).

(3) 5-プロモ-N-  $\{4-[(1, 1-$ ジメチル) エチル] チアゾール-2-イル $\}-2-$ ヒドロキシベンズアミド (化合物番号 186)

2-アセトキシー5-プロモーN-  $\{4-[(1,1-$ ジメチル) エチル] チアゾールー2-イル $\}$  ベンズアミド  $(100.1\,\mathrm{mg},0.25\,\mathrm{mmo}\,1)$  をテトラヒドロフラン  $(3\,\mathrm{m}\,L)$  に溶かし、 $2\,\mathrm{規定水酸化}$ ナトリウム  $(0.2\,\mathrm{m}\,1)$  を加え、室温で $2\,0$ 分間攪拌した。反応混合物を希塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1.30 (9H, s), 6.80 (1H, b r s), 6.95 (1H, b r s), 7.57 (1H, b r s), 8.06 (1H, d, J=2.4Hz), 11.82 (1H, b r s), 13.27 (1H, b r s). 例182:化合物番号181の化合物の製造

(1)  $2-アセトキシー5-ブロモ-N-\{5-ブロモ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾールー<math>2-$ イル $\}$  ベンズアミド

 $2-アセトキシ-5-プロモ-N-{4-[(1,1-ジメチル) エチル]チアゾールー2ーイル}ベンズアミド(例181(2)の化合物;0.20g,0.50mmol)をアセトニトリル(10mL)に溶かし、Nープロモスクシンイミド(97.9mg,0.55mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(<math>n-n$ +サン:酢酸エチル=3:1)で精製して標題化合物を粗生成物として得た。

(2) 5-ブロモ-N-  $\{5-$ ブロモ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チア ゾール-2-イル $\}$  -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号181) 原料として、2-アセトキシ-5-ブロモ-N-  $\{5-$ ブロモ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール-2-イル $\}$  ベンズアミドを用いて例2(2)と 同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:90.9%(2工程)

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 42 (9H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 79 (1H, brs), 12. 00 (1H, brs).

例183:化合物番号182の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー5 ーブロモー4 ー (トリフルオロメチル) チアゾールを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を

得た。

収率:22.4%

mp  $215^{\circ}$ C (dec.).

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 61 (1H, dd, J=8.8, 2.8Hz), 7. 97 (1H, d, J=2.4Hz).

[2-アミノ-5-プロモ-4-(トリフルオロメチル) チアゾール: 「ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー (Journal of Heterocyclic Chemistry)」, (米国), 1991年, 第28巻, p. 1017参照]

例184:化合物番号183の化合物の製造

(1) α - ブロモーピバロイルアセトニトリル

ピパロイルアセトニトリル(1.00g, 7.99mmol)を四塩化炭素(15mL)に溶かし、N-プロモスクシンイミド(1.42g, 7.99mmol)を加え、15分間加熱還流した。冷却後、不溶物をろ過して除去し、ろ液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製して標題化合物の黄褐色オイル(1.43g,87.9%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1 $_{3}$ ):  $\delta$  1. 33 (9 H, s), 5. 10 (1 H, s). 以下の実施例において例184 (1) の方法が引用されている場合、ブロモ化剤 としては、N-ブロモスクシンイミドを用いた。また、反応溶媒としては、四塩 化炭素等の溶媒を用いた。

(2)  $2-アミノ-5-シアノ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール 原料として、<math>\alpha$ -ブロモーピバロイルアセトニトリル、及びチオウレアを用いて 例 181(1) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:66.3%

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 41 (9H, s), 5. 32 (2H, s).

(3) 5 - 0 -

ゾールー2-イル } -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号183)

原料として、5-クロロサリチル酸、及び2-アミノ-5-シアノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル]チアゾールを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:63.4%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 43 (9H, s), 7. 06 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 51 (1H, dd, J=8. 7, 3. 0Hz), 7. 85 (1H, d, J=2. 7Hz), 12. 31 (2H, br).

例185:化合物番号184の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー5 ーシアノー4 ー  $[(1, 1 - i) \times 1$  チル)エチル〕チアゾール(例1 8 4 (2) の化合物)を用いて例1 6 と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:61.3%

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 43 (9H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 7. 97 (1H, d, J=2. 7Hz), 11. 75 (1H, br), 12. 43 (1H, br).

例186:化合物番号185の化合物の製造

原料として、5 ーブロモサリチル酸、及び2 ーアミノー5 ーメチルチアゾールを 用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:12.9%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  2. 33 (3H, s), 6. 91 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 54 (1H, d, J=9.6Hz), 8. 03 (1H, d, J=2.8Hz).

例187:化合物番号187の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4,5-ジメチルチアゾールを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:14.4%

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  2. 18 (3H, s), 2. 22 (3H, s),

6. 89 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 51 (1H, d, J = 6.8 Hz),

8. 0.2 (1 H, d, J = 2.8 Hz), 1.3.23 (1 H, b r s).

例188:化合物番号188の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-5-メチル-4-フェニルチアゾールを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 27. 7%

mp 243-244 °C.

 $^{1}H-NMR$  (CD<sub>3</sub>OD):  $\delta$  2. 47 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J = 8. 7Hz), 7. 36-7. 41 (1H, m), 7. 44-7. 50 (2H, m), 7. 53 (1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 57-7. 61 (2H, m), 8. 16 (1H, d, J=2. 7Hz).

[2-アミノー5-メチルー4-フェニルチアゾール:「薬学雑誌:ジャーナル・オブ・ザ・ファーマシューティカル・ソサエティ・オブ・ジャパン(Yakugaku Zasshi: Journal of The Pharmaceutical Society of Japan)」, 1961年, 第81巻, p. 1456参照]

例189:化合物番号189の化合物の製造

原料として、(4-フルオロフェニル)アセトンを用いて例184(1)~(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:28.8%(3工程)

(1)  $\alpha$  -  $\overline{y}$   $\alpha$  -  $\overline{y}$   $\alpha$  -  $\alpha$ 

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 33 (3H, s), 5. 41 (1H, s), 7. 07 (2H, t, J=8. 7Hz), 7. 43 (2H, dd, J=8. 7, 5. 1Hz).

7. 07 (2H, t, J=8.7Hz), 7. 32 (2H, dd, J=8.7, 5. 4Hz).

(3) 5-ブロモ-N-[4-メチル-5-(4-フルオロフェニル) チアゾール-2-イル] -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号 189)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  2. 36 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 33 (2H, t, J=8. 7Hz), 7. 52-7. 59 (3H, m), 8. 06 (1H, d, J=3. 0Hz), 12. 01-13. 65 (2H, br).

例190:化合物番号190の化合物の製造

原料として、3-(トリフルオロメチル)フェニルアセトンを用いて例184(1)~(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:39.8%(3工程)

(1)  $\alpha$ -ブロモー3 - (トリフルオロメチル) フェニルアセトン  $^{1}$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  2. 38 (3H, s), 5. 43 (1H, s), 7. 52 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 61-7. 66 (2H, m), 7. 69-7. 70 (1H, m).

(2) 2ーアミノー4ーメチルー5ー[3ー(トリフルオロメチル)フェニル] チアゾール

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 2. 32 (3H, s), 4. 95 (2H, s), 7. 46-7. 56 (3H, m), 7. 59-7. 61 (1H, m).

(3) 5-ブロモ-N-  $\{4-$ メチル-5- [3-(トリフルオロメチル) フェニル] チアゾール-2-イル $\}$  -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号190)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  2. 40 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 59 (1H, dd, J=8. 7, 2. 4Hz), 7. 71 -7. 84 (4H, m), (2H, m), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 12. 09 (1H, br), 12. 91-13. 63 (1H, br).

例191:化合物番号191の化合物の製造

原料として、2,  $2-ジメチル-3-ヘキサノンを用いて例<math>184(1)\sim(3)$  と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.0%(3工程)

(2)  $2-r \le J-4-[(1, 1-i) \ne J)$   $x \ne J$   $y \ne J$ 

(3) 5-ブロモ-N- [4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-エチルチア ゾール-2-イル] -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号191)

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 32 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 4 1 (9H, s), 2. 88 (2H, q, J=7.5Hz), 6. 84 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 44 (1H, dd, J=8.7, 2.4Hz), 8. 05 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 46 (2H, br).

例192:化合物番号192の化合物の製造

原料として、5 - ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-エチル-5-フェニルチアゾールを用いて例16と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.4%

mp 224-225°C.

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 24 (3H, t, J=7.6Hz), 2. 70 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 95 (1H, brd, J=7.6Hz), 7. 39-7. 42 (1H, m), 7. 45-7. 51 (4H, m), 7. 56 (1H, brd, J=8.0Hz), 8. 06 (1H, d, J=2.8Hz), 11. 98 (1H, brs).

例193:化合物番号193の化合物の製造

原料として、ベンジルイソプロピルケトンを用いて例184(1)~(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 4. 4% (3工程)

(2) 2-アミノー4-イソプロピルー5-フェニルチアゾール

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 23 (6H, d, J=6.6Hz), 3. 0 5 (1H, m), 4. 94 (2H, s), 7. 28-7. 41 (5H, m).

(3) 5-ブロモ-N-(4-イソプロピル-5-フェニルチアゾール-2-イル) -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号193)

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 26 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 15 (1H, m), 6. 98 (1H, brs), 7. 43-7. 53 (5H, m), 7. 59 (1H, brs), 8. 08 (1H, d, J=2.7Hz), 11. 90 (1H, brd), 13. 33 (1H, brd).

例194:化合物番号194の化合物の製造

原料として、1-フェニル-2-ヘキサノンを用いて例184(1)~(3) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:52.6%(3工程)

(1) α - ブロモ- 1 - フェニル- 2 -  $\sim$  キサノン

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  0. 85 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 1 9-1. 32 (2H, m), 1, 50-1. 60 (2H, m), 2. 59 (2H, td, J=7. 5, 3. 9Hz), 5. 44 (1H, s), 7. 34-7. 45 (5H, m).

(2) 2-アミノー4-ブチルー5-フェニルチアゾール

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  0. 89 (3H, t, J=7.5Hz), 1. 2 8-1.41 (2H, m), 1.61-1.71 (2H, m), 2.56-2.6 1 (2H, m), 4.87 (2H, s), 7.25-7.40 (5H, m).

(3) 5-ブロモーN-(4-ブチルー5-フェニルチアゾールー2-イル)-2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号194)

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  0. 85 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 23-1. 35 (2H, m), 1. 59-1. 69 (2H, m), 2. 70 (2H,

t, J = 7. 2 H z), 6. 96 (1 H, d, J = 6. 9 H z), 7. 3 9 - 7. 59 (6 H, m), 8. 07 (1 H, d, J = 2. 4 H z), 11. 93 (1 H, b r), 13. 18 - 13. 59 (1 H, b r).

例195:化合物番号195の化合物の製造

- (1) 4- ブロモー 2 , 2 , 6 , 6- テトラメチルー 3 , 5- ヘプタンジオン  $[\alpha$  ブロモージピバロイルメタン]
- 2, 2, 6, 6ーテトラメチルー3, 5ーヘプタンジオン(ジピバロイルメタン; 1.00g, 5.42mmol)を四塩化炭素(10mL)に溶かし、Nーブロモスクシンイミド(965.8mg, 5.42mmol)を加え、2時間加熱還流した。冷却後、不溶物をろ過して除去し、ろ液を減圧留去して、標題化合物の白色結晶(1.42g, 定量的)を得た。
- $^{1}$ H-NMR(CDC1 $_{3}$ ):  $\delta$  1.27(18H,s),5.67(1H,s). 以下の実施例において例195(1)の方法が引用されている場合、ブロモ化剤 としては、N-ブロモスクシンイミドを用いた。また、反応溶媒としては、四塩 化炭素等の溶媒を用いた。
- (2) 2-アミノ-4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-[(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール

4-プロモー2, 2, 6, 6-テトラメチルー3, 5-ヘプタンジオン ( $\alpha-$ プロモージピバロイルメタン; 1. 42g, 5. 40mmo1)、チオウレア (451.8mg, 5. 94mmo1)、エタノール (15mL) の混合物を 2時間加熱還流した。冷却後、反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣を結晶化(ジクロロメタン/ヘキサン)して標題化合物の白色結晶(1.23g, 94.5%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1. 26 (9H, s), 1. 29 (9H, s), 5. 03 (2H, s).

(3) 5 - クロロ- N-  $\{4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-[(2, 2)]$ 

ージメチル) プロピオニル] チアゾールー2ーイル} -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号195)

 $5-\rho$ ロロサリチル酸(143.6mg, 0.83mmo1)、2-Tミノー4-[(1,1-ジメチル)エチル] -5-[(2,2-ジメチル)プロピオニル] チアゾール(200.0mg, 0.83mmo1)、三塩化リン( $40\mu1$ 、0.46mmo1)、クロロベンゼン(4mL)の混合物を3時間加熱還流した。反応混合物を減圧濃縮して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して標題化合物の白色粉末(159.1mg, 48.4%)を得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 33(9H, s), 1. 35(9H, s), 6. 99(1H, d, J=8. 7Hz), 7. 43(1H, dd, J=9. 0, 2. 7Hz), 7. 70(1H, d, J=2. 7Hz), 10. 52(2H, br). 以下の実施例において例195(3)の方法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、三塩化リンを用いた。また、反応溶媒としては、モノクロロベンゼン、トルエン等の溶媒を用いた。

例196:化合物番号196の化合物の製造

原料として、5-プロモサリチル酸、及び2-アミノー4-[(1,1-ジメチル) エチル] -5-[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール (例195(2) の化合物)を用いて例195(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 23.8%

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1. 33 (9H, s), 1. 35 (9H, s), 6. 94 (1H, d, J=8, 7Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 7. 85 (1H, d, J=2. 1Hz), 10. 51 (2H, br).

例197:化合物番号197の化合物の製造

原料として、ピバロイル酢酸 エチルエステルを用いて例  $195(1) \sim (3)$  と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 45. 7% (3工程)



(1) α - ブロモーピバロイル酢酸 エチルエステル

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 28 (9H, s), 1. 29 (3H, t, J = 7. 2Hz), 4. 26 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 24 (1H, s).

(2) 2-アミノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール<math>-5-カルボン酸 エチルエステル

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 32 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 4 3 (9H, s), 4. 24 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 18 (2H, s).

(3) 2-(5-プロモー2-ヒドロキシベンゾイル) アミノー4-[(1,1- ジメチル) エチル] チアゾール-5-カルボン酸 エチルエステル (化合物番号 197)

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 30 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 44 (9H, s), 4. 27 (2H, q, J=6. 9Hz), 7. 00 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 63 (1H, dd, J=8. 7, 2. 7Hz), 8. 02 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 80 (1H, br), 12. 12 (1H, br).

例198:化合物番号198の化合物の製造

(1) 2-アミノ-5-プロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール <math>2-アミノ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例181(1)の 化合物;0.87g,5.6mmol) を四塩化炭素 (9mL) に溶かし、Nープロモスクシンイミド (1.00g,5.6mmol) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物にヘキサンを加え、不溶物をろ過して除去し、ろ液を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=2:

1) で精製して標題化合物の黄灰色粉末(1.23g,93.7%)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1.39 (9H, s), 4.81 (2H, brs).

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾール

2-アミノ-5-ブロモー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾール (0.

10g, 0.  $42 \, \text{mmo } 1$ )、ピペリジン (0.  $1 \, \text{mL}$ )、炭酸カリウム (0.  $2 \, \text{0g}$ )、アセトニトリル ( $4 \, \text{mL}$ ) の混合物を  $3 \, \text{時間加熱還流した。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (<math>n-$ ヘキサン:酢酸エチル=2:1) で精製して標題化合物の黄色結晶( $80.7 \, \text{mg}, 79.3\%$ ) を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 32 (9H, s), 1. 64 (4H, t, J) =5. 7Hz), 1. 71-1. 77 (2H, m), 2. 35 (2H, brs), 2. 99 (2H, brs), 4. 68 (2H, s).

以下の実施例において例198(2)の製造法が引用されている場合、塩基としては、炭酸ナトリウム等の塩基を用いた。また、反応溶媒としては、アセトニトリル等の溶媒を用いた。

(3) 2-rセトキシー5-ブロモーN-  $\{4-[(1, 1-$ ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー2-イル $\}$  ベンズアミド

以下の実施例において例198(3)の製造法が引用されている場合、酸ハロゲン化剤としては、オキシ塩化リンを用いた。塩基としては、ピリジンを用いた。 また、反応溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の溶媒を用いた。

(4) 5-プロモーNー $\{4-[(1,1-$ ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー2-イル $\}$  -2-ヒドロキシベンズアミド (化合物番号198) 2-アセトキシー5-プロモーNー $\{4-[(1,1-$ ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー2-イル $\}$  ベンズアミド (粗生成物,84.3 mg) をエタノール (3 m L) に溶かし、2 規定水酸化ナトリウム溶液 (0.1 m L) を加え、室温で1時間攪拌した。反応混合物を2 規定塩酸にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧留去して得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1) で精製して標題化合物の白色粉末 (54.1 mg,36.3%;2工程) を得た。

 $^{1}H-NMR$  (CDC1<sub>3</sub>):  $\delta$  1. 41 (9H, s), 1. 56 (2H, brs), 1. 67-1. 74 (4H, m), 2. 79 (4H, brs), 6. 85 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 45 (1H, dd, J=9. 0, 2. 4Hz), 8. 06 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 70 (2H, br).

以下の実施例において例198(4)の製造法が引用されている場合、塩基としては、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を用いた。また、反応溶媒としては、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン等の溶媒を単独若しくは混合して用いた。

例199:化合物番号199の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-プロモー4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例198(1)の化合物)、及びモルホリンを用いて例198(2)~(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:17.1%

(2) 2-アミノー4- [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾ ール

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>): δ 1. 33 (9H, s), 2. 76 (4H, brs), 3. 79 (4H, brs), 4. 66 (2H, s).

(3)  $2-rセトキシ-5-プロモーN-{4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾールー2-イル} ベンズアミド$ 

(4) 5 - ブロモーN - {4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] - 5 - モルホリノチアゾールー2 - イル} - 2 - ヒドロキシベンズアミド(化合物番号199)
<sup>1</sup> H - NMR(CDC1<sub>3</sub>): δ 1. 24 (9 H, s), 2. 89 (4 H, d d, J = 4. 8, 4. 2 H z), 3. 83 (4 H, d d, J = 4. 5, 4. 2 H z), 6. 89 (1 H, d, J = 9. 0 H z), 7. 49 (1 H, d d, J = 9. 0, 2. 4 H z), 7. 98 (1 H, d, J = 2. 1 H z), 11. 20 (2 H, b r).

例200:化合物番号200の化合物の製造

粗生成物のまま次反応に用いた。

原料として、2-アミノ-5-ブロモ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例198(1)の化合物)、及び<math>4-メチルピペラジンを用いて例198(2)~(4)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:6.9%

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾール

 $^{1}H-NMR$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1. 25 (9H, s), 2. 12 (2H, b r s), 2. 19 (3H, s), 2. 57 (2H, b r s), 2. 72 (4H, b r s), 6. 51 (2H, s).

(3)  $2-アセトキシ-N-\{4-[(1,1-ジメチル) エチル]-5-(4- メチルピペラジン-1-イル) チアゾール-2-イル<math>\}$  ベンズアミド 粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) 5-プロモ-N-  $\{4-$ [(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン-1-イル) チアゾール-2-イル $\}$  -2-ヒドロキシベンズアミド(化合物番号200)

<sup>1</sup>H-NMR (CD<sub>3</sub>OD): δ 1. 41 (9H, s), 2. 55 (3H, s), 2. 87 (4H, brs), 3. 03 (4H, brs), 6. 88 (1H, d, J

 $= 8.7 \,\mathrm{Hz}$ ), 7. 49 (1H, dd, J=8.7, 2.7Hz), 8. 11 (1H, d, J=2.7Hz).

例201:化合物番号201の化合物の製造

原料として、2-アミノ-5-ブロモ-4-[(1,1-ジメチル) エチル] チアゾール (例198(1)の化合物)、及び<math>4-フェニルピペラジンを用いて例198(2)~(4) と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率: 6.9%

(2) 2-アミノー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-フェニルピペラジン-1-イル) チアゾール

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1. 34 (9H, s), 2. 80 (2H, brs), 3. 03 (4H, brs), 3. 55 (2H, brs), 4. 69 (2H, s), 6. 88 (1H, tt, J=7. 2, 1. 2Hz), 6. 95 (2H, dd, J=9. 0, 1. 2Hz), 7. 28 (2H, dd, J=8. 7, 7. 2Hz).

(3)  $2-re++v-5-re-N-\{4-[(1, 1-ve)x+ru)x+ru\}$ -5-(4-re-ne)ve-1-re-Ne)ve-1-r

粗生成物のまま次反応に用いた。

(4) 5-プロモ-N-  $\{4-[(1, 1-$ ジメチル) エチル] -5-(4-フェニルピペラジン-1-イル) チアゾール-2-イル $\}-2-$ ヒドロキシベンズアミド(化合物番号 201)

 $^{1}$ H-NMR (DMSO- $d_{6}$ ):  $\delta$  1. 39 (9H, s), 2. 97 (4H, s), 3. 30 (4H, s), 6. 82 (1H, t, J=7. 5Hz), 6. 97 (2H, brs), 6. 99 (2H, t, J=7. 5Hz), 7. 58 (1H, brs), 8. 05 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 69 (1H, brs), 11. 82 (1H, brs).

例202:化合物番号202の化合物の製造

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール

を用いて例195(3)と同様の操作を行い、標題化合物を得た。

収率:16.0%

mp 239℃ (dec.).

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 44 (2H, t, J=7.6Hz), 7. 62 (1H, dd, J=8.4, 2.8Hz), 7. 67 (1H, s), 7. 92 (2H, d, J=7.2Hz), 8. 08 (1H, d, J=2.8Hz), 11. 88 (1H, brs), 12. 05 (1H, brs).

例203:化合物番号203の化合物の製造

(1) {2-[(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-フェニルチアゾール-5-イル} 酢酸 メチルエステル

原料として、5-ブロモサリチル酸、及び2-アミノ-4-フェニルチアゾール -5-酢酸 メチルエステルを用いて例195(3)と同様の操作を行い、標題 化合物を得た。

収率: 32.1%

mp 288. 5-229. 5°C.

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}): \delta$  3. 66 (3H, s), 3. 95 (2H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 42 (1H, d, J=6. 0Hz), 7. 48 (2H, brt, J=7. 6Hz), 7. 56-7. 61 (3H, m), 8. 07 (1H, d, J=2. 4Hz), 11. 85 (1H, brs), 11. 9 8 (1H, brs).

(2) {2-[(5-ブロモ-2-ヒドロキシベンゾイル) アミノ] -4-フェニルチアゾール-5-イル} 酢酸(化合物番号203)

 $\{2-[(5-) - 2-) - 2-) - 2-(5-) - 2-(5-) - 2-) - 2-(5-) - 2-(5-) - 2-) - 2-(7-) - 2-) - 2-(7-) - 2-) - 2-(7-) - 2-) - 2-(7-) - 2-) - 2-(7-) - 2-) -$